

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at http://books.google.com/

24503402159

G. DIEULATOY

MANUEL

112

IOLOGIE INTERNE

TO APPEAR OF CHIEF STREET



MITTER TO LANGE







3 has

MANUEL

DE

PATHOLOGIE INTERNE

l

AVIS DES ÉDITEURS

Les six premières éditions de ce Manuel de Pathologie interne ont été publiées en 2 volumes.

A partir de la septième édition (novembre 1898), l'ouvrage a paru en 3 volumes.

Depuis la dixième édition (décembre 1896), il est publié en 4 volumes et illustré de figures en noir et en couleurs dues au talent bien connu du docteur P. Bonnier.

Cette quatorzième édition porte à cinquante-sept mille le nombre d'exemplaires tirés jusqu'à ce jour (édition française).

MANUEL

DE

PATHOLOGIE INTERNE

PAR

GEORGES DIEULAFOY

PROFESSEUR DE CLINIQUE MÉDICALE A LA FACULTÉ DE MÉDICINE DE PARIS MÉDICIN DE L'HOTEL-DIEU MEMBRE DE L'ACADÉMIE DE MÉDICINE

> QUATORZIÈME ÉDITION ENTIÈREMENT REFONDUS

TOME PREMIER

MALADIES DE L'APPAREIL RESPIRATOIRE ET DE L'APPAREIL CIRCULATOIRE

PARIS

MASSON ET Cie, ÉDITEURS Libraires de l'agadémie de médecine 180, boulevard saint-sermain

1904

Tous droits réserves.





MANUEL

DΕ

PATHOLOGIE INTERNE

PREMIÈRE CLASSE MALADIES DE L'APPAREIL RESPIRATOIRE

CHAPITRE I

MALADIES DES FOSSES NASALES

§ 1. CORYZA

On nomme coryza (κόρυζα), catarrhe nasal, l'inflammation de la muqueuse pituitaire; nous décrirons successivement ses formes aiguë et chronique.

A. CORYZA AIGU

Description. — Le coryza aigu s'annonce par une céphalalgie frontale et par une sensation de gêne et de chatouillement dans les fosses nasales. Dès le début, les éternuements se répètent avec ténacité et sont rappelés par la moindre impression de froid. La muqueuse nasale, d'abord desséchée, sécrète bientôt un liquide clair et irritant qui

DIEGLAFOY, PATHOL. T. I.

1

détermine l'érythème des parties sur lesquelles il s'écoule. Le nez est luisant et tuméfié, l'odorat et le goût sont émoussés ou abolis. Le malade, sans cesse la bouche ouverte, respire mal et bruyamment; la succion et la déglutition sont rendues difficiles par l'encombrement du conduit nasal. Ces troubles sont insignifiants chez l'adulte, mais ils deviennent graves chez l'enfant à la mamelle, qui ne peut prendre le sein sans éprouver une suffocation véritable.

L'inflammation se propage aux différentes directions : aux sinus frontaux (vives douleurs de tête), aux conjonctives (injection des yeux et larmoiement), à la muqueuse de la trompe d'Eustache (troubles auditifs, bourdonnements).

Aux phénomènes locaux du coryza s'ajoutent souvent une courbature générale et un état fébrile de courte durée. Dès le deuxième ou troisième jour, le rhume mârit; la sécrétion nasale devient épaisse et verdâtre, des croûtes se forment, le malade est enchifrené, sa voix est nasonnée, quelques vésicules d'herpès se développent souvent autour des narines ou des lèvres, et vers la fin du premier septénaire le coryza est terminé. Quand l'inflammation gagne le larynx et la trachée, ce qui n'est pas rare, elle détermine une laryngite et une trachéite consécutives : on dit vulgairement que le rhume est tombé sur la poitrine.

Étiologie. — Diagnostic. — Les saisons froides et humides, le premier soleil du printemps, les refroidissements de toute nature et surtout le froid aux pieds, sont les causes ordinaires du coryza. La grippe à son début, la rougeole dès sa période d'invasion, l'absorption des médicaments iodés (iodisme), déterminent un catarrhe nasal qui par sa nature est dissérent du vrai coryza.

Certains asthmatiques sont pris, brusquement et sous forme d'accès, d'éternuements qui se répètent coup sur coup, avec violence et ténacité. Pendant l'accès d'éternuements, qui dure de quelques minutes à un quart d'heure, les yeux sont injectés et larmoyants, et le nez coule abondamment; mais après cet accès, qui précède ou qui remplace l'accès

d'asthme, tout rentre dans l'ordre. Le vrai coryza diffère autant de cette manifestation de l'asthme qu'il diffère de cette autre maladie nommée fièvre de foin ou rhino-bronchite spasmodique!. Cette dernière affection, que les Anglais ont décrite sous le nom de hay sever, et dans laquelle l'élément catarrhal est doublé d'un élément nerveux, est souvent l'apanage des goutteux, des asthmatiques, et se montre de préférence à la fin du printemps ou au commencement de l'eté. Elle affecte deux formes principales qui se succèdent ou se combinent : c'est, d'une part, un catarrhe nasal avec sécrétion abondante, éternuements incoercibles, picotements des yeux, injection des conjonctives, céphalalgie violente et insomnie; c'est, d'autre part, une dyspnée ressemblant à celle de l'asthme et dominant la scène, tandis que le catarrhe nasal est parfois relegué au second plan. Cette rhino-bronchite spasmodique sera étudiée plus loin. en détail, avec les maladies des bronches,

Il faut éviter de confondre le coryza avec les manifestations nasales de la diphthérie, de la blennorrhagie et de la morve. Lorsque la diphthérie atteint la muqueuse nasale, elle y détermine un suintement abondant et parfois sanguinolent. En examinant avec soin les fosses nasales, on y decouvre habituellement la membrane diphthérique, et l'examen bactériologique permet de déceler le bacille de læffler.

La morre détermine également un coryza spécifique : la muqueuse nasale est tuméliée, exceriée, ulcérée; la respiration par le nez est impossible, et des narmes s'écoule un liquide savieux, sanguinolent et fétide. Ce flux, qui chez les animaux morveux constitue, sous le nom de jetage, un signe de premier ordre, est beaucoup moins accuse chez l'homme, et sa presence ne suffirait pas a établir le diagnostic, s'il n'était associé à d'autres symptômes, tels que les éruptions eutanées et les manifestations articulaires de la morve.

Traitement. - Les aspirations de vapeur d'iode et

¹ N. Guencan de Mussy, Clin. medic., t. 1, p. 549, Herbert, Th. do Paris, 1872.

d'ammoniaque ont été préconisées. Chez les enfants à la mamelle, il faut avoir soin de débarrasser les fosses nasales des sécrétions, qui sont un obstacle aux mouvements de succion et de déglutition.

On obtient quelque soulagement en prisant la poudre suivante :

Les picotements pénibles et les sécrétions sont améliorés par l'introduction deux fois par jour, dans chaque narine, de la pommade suivante:

B. CORYZA CHRONIQUE

Description. — Associé ou non à l'herpétisme, à l'arthritisme, au lymphatisme, le coryza chronique succède à des atteintes de coryza aigu, ou bien s'établit chronique d'emblée.

Plusieurs des symptômes du coryza aigu, les éternuements, la céphalalgie frontale et la fièvre font défaut, mais d'autres signes ne manquent pas : le malade est sans cesse enchifrené, il ne peut respirer que la bouche ouverte, la nuit surtout; la respiration est gênée, bruyante et parfois accompagnée d'une sorte de ronflement; la voix est nasonnée; le goût et l'odorat sont émoussés; l'ouie est affaiblie, les bourdonnements d'oreilles sont fréquents. Suivant le cas, la sécrétion nasale est abondante ou tarie. Dans la rhinite chronique sèche, qui est plus commune chez les adultes, la sécrétion nasale est pour ainsi dire nulle, et les malades se plaignent d'une sensation de sécheresse fort gênante. Plus habituellement, surtout chez les jeunes sujets, la sécrétion de la pituitaire est abondante et la muqueuse

nasale est encombrée de croûtes et de mucus desséché. Ce coryza chronique a une marche lente et une duree indéterminée, il est parfois entrecoupé d'exacerbations qui font reparaître tous les symptômes de la forme aigué; parfois aussi des rémissions plus ou moins longues donnent quelque trève au malade. Nous verrons plus loin quelle est la frequence de l'ozène dans le cours du coryza chronique.

A l'examen rhinoscopique, la muqueuse paraît rouge, hypertrophiée, surtout à la partie antérieure du cornet inferieur (rhinite hypertrophique). Quand le coryza dure depnis très longtemps, la muqueuse s'indure, se sclérose, et les

éléments glandulaires tendent à disparaître.

Sous le nom de coryza postérieur, Desnos a décrit l'inflammation chronique de la cavité pharyngo-nasale. Cette varieté est principalement liée à l'angine glanduleuse; ses lésions locales ne peuvent être bien observées que par l'éclairage de la cavité (rhinoscopie), et ses principaux symptômes sont le nasillement, le renissement et le raclement pharyngien.

thez les enfants lymphatiques, on a décrit un coryza chronique dartreux. L'orifice des narines et la cloison sont le siège d'éruptions croûteuses, prurigineuses, ayant tous les caractères de l'eczéma impétigineux. Les croûtes après leur chute laissent à nu de légères ulcérations qui se couvrent de croûtes nouvelles, et la durée du mai est indélinic.

Les altérations du coryza infantile, dit scrofuleux, sont caractérisées par une hypertrophie de la muqueuse nasale, qui devient végétante et fongueuse, par des ulcérations profondes qui peuvent attendre les os, par la deformation et l'aplatissement du nez; mais cette ancienne description doit être revisée, car la plupart de ces lésions appartiennent à la scrofulo-tuberculose ou à la syphilis héréditaire, précucs ou tardive, qui nous occupera plus loin.

Diagnostic. — Nous verrons aux chapitres suivants le diagnostic du coryza chronique avec la syphilis nasale et la tuberculose nasale. Pour le moment, qu'il me suffise de rappeler que le coryza chronique a bien des symptômes communs avec les végétations adénoïdes du pharynx nasal, et avec les polypes muqueux des fosses nasales. L'examen

rhinoscopique lèvera tous les doutes.

Traitement. — Le traitement local du coryza chronique consiste à déterger la muqueuse, au moyen de douches appropriées, et, le lavage une fois fait, on modifie la muqueuse nasale au moyen de cautérisations, de pulvérisations ou de poudres à priser. Les lavages peuvent être faits avec un vase faisant siphon, muni d'un embout qui obture bien la narine; le liquide introduit sans violence dans une narine ressort par la narine opposée sans penétrer dans le pharynx. On fait usage, pour ces lavages, d'eau tiède salée (15 grammes de sel marin par litre), d'eau légèrement boriquée ou chloratée. La cure de Challes et du Mont-Dore rend de véritables services. Comme poudre à priser, on conseille l'une des préparations suivantes:

1°	Sous-nitrate de bisn Talc de Venise	aut	uth					ŧ	AA	40	######################################
	Précipité blanc	,	٠	٠	٠		•			25	centigrammes.
2.	Sucre porphyrisé .					•				15	grammes.
	Chlorate de notasse	٠.				_				- 5	

Les préparations arsenicales prises à l'intérieur sont utiles lorsque la rhinite est associée à l'arthritisme.

§ 2. — DIPHTHÉRIE NASALE

Description. — La diphthérie nasale est presque toujours associée à l'angine diphthérique; elle la précède, ou elle la suit. Elle débute à peu près comme un simple coryza, avec rougeur des narines et sécrétion nasale. Il y a peu d'éternuements. L'écoulement nasal est sanieux, muco-purulent, sanguinolent, avec rejet de membranes.

L'épistaxis est fréquente; habituellement elle devance la formation des membranes diphthériques nasales. Les epistaxis repetiès et abondantes étaient considérées par Trousseau comme de manyais augure.

Le malade afteint de diphtherie nasale à la voix nasonnée, il ne peut respirer que la bouche ouverte, la respiration nasale étant supprimée par les lésions du coryza. Les ganghons sous-maxillaires sont tuméfiés. A l'examen rhinoscopique, la pituitaire est tuméfiée, tapissée de membranes diphthériques. Ces membranes, variables comme étendue, sont assez adhérentes, et se localisent volontiers à la moitié posterieure des fosses nasales.

Dans quelques cas, surtout chez les enfants atteints de rougeole, la diphtherie nasale peut gagner le canal nasal, et s'etendre de là aux paupières et aux yeux. Cette diphtherie oculo-pulpebrale s'annonce par du larmoiement, avec rongenr, tuméfaction de la conjonctive et des paupières. L'a écoulement séro-purulent se declare, les paupières et la conjonctive oculaire se tapissent de fausses membranes, et, dans quelques cas, la perforation de la cornée et la fonte de l'ord sont le résultat de ce processus diphtherique auquel le streptocoque s'est associé.

La diphthérie nasale, décrite sous le nom de rhinite fibrineuse, peut durer longtemps avec des allures de chronicite!.

Le diagnostic du coryza diphthérique est facile, quand le malade est déjà atteint de diphtérie pharyngée ou laryngée. Mais si le coryza se montre comme manifestation initiale de la diphthérie, l'hesitation est permise, le diagnostic est fort difficile, surtout au début, et je ne connais qu'un seul moyen de trancher la question, c'est la culture et l'examen bactériologique des membranes ou du mucus nasal. Cette étude bactériologique est faite, avec tous les details qu'elle comporte, à l'article Anguse diphthérique.

Le pronostic du corvra diphthérique n'est pas trop grave si la diphthérie reste hinitée aux fosses nasales, ce qui est

^{1.} Glatard. La Diphtherie nosale. Thèse de Paris, 1902.

rare, et si le bacille diphthérique est seil en cause, sans adjonction de streptocoque. Mais, si au bacille diphthérique s'associe le streptocoque, les membranes prennent habituellement un aspect diffluent, putrilagmeux, le jetage est abondant, purulent, accompagne d'épistaxis. Parent coryza révele ordinairement une diphthérie d'une terrible gravité; it est une des manifestations de la diphthérie maligne de Trousseau. Le bacille de Luffler trouve dans les fosses nasales un terrain de culture si favorable, que la localisation nasale me paraît avoir une grande importance sur la determination des paralysies diphtheriques.

Après la guerison des angines diphthériques, il est fréquent de trouver le bacille, encore virulent, pendant plu-

sieurs semaines, dans les cavités nasales.

Le coryza diphthérique comme toutes les localisations de la diphthérie doit être traité par les injections de sérum. Plus l'injection est précoce, plus elle a chance de réussir, aussi est-il important de faire dès le début du coryza diphthérique un bon diagnostic.

§ 3. SYPHILIS NASALE - RHINITE SYPHILITIQUE

Dans ce chapitre consacré à la syphilis nasale, je vais passer en revue : 1º l'accident primitif, le chancre ; 2º les accidents secondaires ; 3º les accidents tertiaires.

1" - CHANCRE NASAL

Description. — L'étude du chancre nasal comprend le chancre des téguments du nez (chancre de la peau) et le chancre des fosses nasales (chancre de la muqueuse). Tout chancre syphilitique est fait d'un amas de cellules embryonnaires; c'est une petite tumeur (syphilome primitif) développée aux dépens du derine et de l'hypoderine; toutefois, l'aspect du chancre est variable à la peau et aux muqueuses.

À la peau, il se recouvre d'une croûte (chancre croûteux) qui est due en partie à la présence de la couche cornée, cette couche cornée n'existant pas aux muqueuses; ici, les altérations de l'épithélium muqueux imbibé de liquide tibrino-purulent aboutissent, non pas à la formation d'une croûte, mais à la formation d'une fausse membrane flasque, grisâtre, diphthéroide ². Étudions successivement le chancre du nez et le chancre des fosses pasales.

A. — Occupons-nous d'abord du chancre syphilitique du nez (chancre de la peau). Ce chancre n'est pas absolument rare, on en peut voir une belle collection au musée de l'hôpital Saint-Louis. Il siège au dos du nez, aux narines, au bout du nez, sur le sillon naso-labial. Au dos du nez le chancre est plat; ailleurs il est volumineux, saillant, étalé, papulo hypertrophique (Fournier). Ce chancre évolue comme tous les chancres de la peau; au début, c'est une crevasse ou une étevure rougeatre, érosive, on dirait « un simple bouton » érosif et indolent. Puis il s'élargit, il devient saillant, il s'encroûte, et reste toujours indolore.

Ce chancre croûteux, ou pustulo-croûteux, a les apparences de l'ecthyma vulgaire, mais, si l'on enlève la croûte apres l'avoir préalablement ramollie, le chancre apparaît avec tous ses caractères : surface plate ou légèrement hombée, érosive mais non ulcérée, lisse, égale, rougeâtre, de coloration chair musculaire, souvent saignante et hérissée de papilles. On y constate parfois une sécrétion pyoïde insignifiante. Les bords du chancre sont plats, non taillés à pic; à vrai dire, il n'y a pas de bords, puisqu'il n'y a pas d'ulcération. La base du chancre est indurée, parcheminée. L'adénopathie est constante, unilatérale ou hitatérale; à peu près indolente, elle se localise aux ganglions de l'angle de la machoire. L'un d'eux etant beaucoup plus gros que les autres.

Après une durée de six semaines à deux mois, le chancre guérit sans cicatrice; neanmoins, l'induration chancreuse et l'adénopathie sont longtemps persistantes.

¹ Leloir Leçons sur la syphilis, 1886.

Tel est le chancre du nez; il faut éviter de le confondre avec un furoncle : dés le début, la partie sur laquelle le furoncle va se développer est tuméliée, douloureuse, rouge, luisante, plus tard franchement purulente, caractères tout différents de ceux que présente le chancre. On ne confondra pas le chancre du nez avec un épithéliome, car l'épithéliome est une fumeur douloureuse, à évolution influiment plus lente, l'ulcération en est tardive, la base n'est pas indurée, et l'adénopathie qui l'accompagne n'apparaît que beaucoup plus tard. L'épithéliome ne tend pas comme le chancre à la cicatrisation spoulanée.

B. — Occupons-nous maintenant du chancre des fosses nasales (chancre de la muqueuse). Ce chancre ne siège jamais à la partie moyenne des cavites nasales, il siège a leur partie postérieure ou à leur partie anterieure.

Je ne signale que pour mémoire le chancre de l'orifice postérieur des fosses nasales, accidentellement provoque par le cathétérisme de la trompe d'Eustache, avec des instruments contaminés. Aujourd'hui, fort heureusement, grace aux précautions aseptiques, on ne voit plus ces accidents-là.

Le chaque du vestibule des fosses nasales prend naissance de préférence sur la cloison cartilaguneuse. Il s'y développe sous forme d'une masse grisatre ou rougeâtre, indurée ou ramollie, ayant les apparences grossières d'un champignon. Ce chancre, à forme hypertrophique, remplit en partie la narine et provoque un suintement ichoreux ou sanguinolent. Le nez est rouge et volunimeux; il se deforme extérieurement, mais on ne constate à l'intérieur aucune déviation de la cloison. Les irradiations douloureuses ne sont pas rares au nez et au visage. L'adénopathie de l'angle de la mâchoire ne fait jamais defaut. Après une durée de six semaines à deux mois, le chancre guérit sans cicatrice.

Le diagnostic entre ce chancre et une tumeur maligne des fosses nasales, sarcome ou épitheho-sarcome, doit être basé sur les considérations suivantes : l'évolution du sarcome est beaucoup plus lente que celle du chancre. l'hémorrhagie nasale est parfois fréquente et abondante, l'ulcération n'apparaît que tardivement, les douleurs sont vives. l'adénopathie sous-maxillaire est lente à se montrer, enfin, contrairement au chancre, le sarcome déforme les fosses nasales, et dévie la cloison.

2º - ACCIDENTS SECONDAIRES, CORVEA SYPHILITIQUE

Je vais décrire successivement les syphilides secondaires du nez (syphilides de la peau) et les syphilides secondaires des fosses nasales (syphilides de la maqueuse).

 Les syphilides secondaires du nez revêtent ici comme ailleurs différentes formes; elles peuvent être séches, humdes ou croûteuses.

Les syphilides séches sont papuleuses, papulo-fenticulaires, papulo-squameuses. Elles sont fréquentes aux ailes du nez, où elles revêtent surtout la forme de syphilides granulées (Fournier).

Les syphilides humides, érosives, plaques muqueuses de la peau, prennent l'apparence de crevasses et de gerçures, à l'aile du nez et au sillon naso-labial.

Les syphilides croûteuses, papulo-croûteuses, pustulocrustacées, peuvent envahir le nez dans sa totalité.

Toutes ces syphilides, séches, humides et croûteuses, ont pour caractères d'être indolentes et non prurigineuses. Il est rare qu'elles soient exclusivement cautonnées au nez; on les retrouve généralement à d'autres parties du visage, aux joues, au menton, au front.

B. — La syphilis secondaire des fosses nasales, qui va maintenant nous occuper, revêt différents aspects, survant qu'elle atteint l'adulte, ou suivant qu'elle apparaît chez l'enfant nouveau-né, à titre de syphilis héréditaire précuce.

Chez l'adulte, elle se traduit par un crythème vermillon de la muqueuse, par des érosions, avec secrétion mucopurulente, muco-sanguinolente, formation de croûtes, qui

^{1.} Syphilis secondaire ches la femme, p. 581.

se renouvellent sans cesse, et que le malade arrache avec les doigts ou rend en se mouchant. Parfois ces croûtes encombrent l'oritice des narines, génent la respiration et simulent l'eczéma.

Chez le nouveau-né, le corvea syphilitique est souvent le premier signe de la suphilis héréditaire. Il apparaît peu de semaines après la naissance. L'enfant respire plus difficilement par les narines; les mouvements de succion sont gênés par l'insuffisance de la respiration nasale, mais jusque-la rien de particulier ne distingue le coryza syphilitique d'un simple coryza. Bientôt le nez laisse suinter un liquide séro-purulent et parfois sanguinolent, la sécrétion devient de plus en plus sanieuse sans être profuse; elle irrite les ailes du nez, la lèvre supérieure, et y détermine des ulcérations qui se recouvrent de croûtes jaunâtres ou verdâtres. La levre supérieure est quelquefois masquée par l'abondance de ces croûtes. La syphilis nasale du nouveau-ne, contrairement à ce qu'on observe à un âge plus avance, n'aboutit que très rarement aux lésions tertiaires et aux deformations de l'organe (Trousseau) 1. Cependant ce coryza syphilitique peut passer à l'état chronique avec épaississement de la pituitaire, ulcération et tuméfaction du tissu adénoïde. On a même signale la périchondrite de la cloison, la destruction du vomer, l'oblitération du sac lacrymal (Ziem).

Il est essentiel de bien connaître le coryza syphilitique du nouveau-né, afin de le traiter sans retard, et alin d'éviter la contamination possible de la nourrice par le nourrisson syphilitique. Le coryza syphilitique du nouveau-né existe rarement à l'état de manifestation syphilitique isolée; il est habituellement accompagné ou suivi d'autres accidents qui aident au diagnostie. Aussi doit-on rechercher avec soin s'il n'y a pas sur le corps de l'enfant d'autres stigmates de syphilis : éruptions cutanées, roséole, érythème à teinte cendrée, formant au cou, aux mains, aux pieds, des plaques festonnées non prurigineuses, souvent

¹ Trousseau. Clinique de l'Hitel-Dieu, t. III. p. 209.

squameuses. Parfois on trouvera des plaques muqueuses à l'anus, autour du nombril, derrière les oreilles, au scrotum, aux grandes lèvres, et Troussean insistait sur les dissortes et ulcérations de mauvais aspect qui occupent les replis de la penu. Dés cette periode, heaucoup d'enfants aftents de syphilis héréditaire ont les traits altérés, leur petite tigure prend une roloration bistrée, les poils des sourcils tombent et sont remplacés par des plaques jaunâtres et squameuses de psoriasis. Ces différents stigmates de syphilis héréditaire aideront au diagnostic du coryza syphilitique,

50 - ACCIDENTS TERTIAIRES DE LA SYPHILIS NASALE

Je réunis dans ce chapitre les accidents tertiaires de la syphilis nasale, qu'il s'agisse de syphilis acquise ou de syphilis héréditaire, car dans les deux cas les lésions sont identiques. Seulement, la syphilis nasale pouvant envahir extérieurement le nez ou intérieurement les fosses nasales, il est nécessaire d'étudier l'une après l'autre chacune de ces localisations.

A. — Syphilis tertiaire du nez. — lei comme ailleurs, les dermatoses de la syphilis tertiaire ont pour élement essentiel le tubercute, dont la structure intra-dermique ressemble beaucoup à celle du chancre (amas de cellules embryonnaires).

Le tubercule syphilitique est une véritable gomne cutanée; c'est une petite tumeur, dont la dimension égale un grain de mil, un petit pois, un noyau de cerise. Cette gomne cutanée, ou tubercule syphilitique, est comme enchâssée dans le derme : à sa première période elle est ferme et résistante et fait saillie à la surface de la peau. Le tubercule syphilitique est rarement solitaire, on en voit un certain nombre sur une même région; ils s'y groupent en amas, ils y forment des segments de cercle, parfois ils se tassent, se fusionnent et déterminent une véritable infiltration gommeuse, a une sorte de placard, de téguments hyperplasiés, semés ou bordés de nodosités tuberculeuses »,

Ces dermatoses syphilitiques sont fréquentes au visage, mais le nez est leur a victime de prédilection » (Fournier). Tantôt elles se cantonnent sur une partie du nez, tantôt elles envahissent le nez tout entier et s'étalent au visage. Comment se fait leur evolution? La lésion, avons-nous dit, apparaît sous forme de tubercule (syphilome nodulaire) ou sous forme d'infiltration (syphilome dilus). Pendant plusieurs mois, la dermatose va se developper insidieusement, sans douleur, sans tievre, sans retentissement ganglionnaire, en un mot sans symptômes. Néanmoins, le nez perd son aspect normal, il se déforme, il augmente de volume, et dans les régions envahies la peau est hérissée de sailles d'un rouge sombre, et l'épiderme se desquame légèrement.

A une phase plus avancée, la dermatose peut prendre différents aspects: dans les cas rares, les tubercules, ceux surtout qui sont isolés, s'étalent, s'indurent, devienment presque cornés, et après plusieurs mois ils finissent par s'atrophier et par se résorber. Mais, dans son évolution la plus habituelle, te syphilome, nodulaire ou diffus, quand il n'est pas traite, aboutit au ramollissement, à l'ulcération, à la suppuration, à la formation de croûtes. Ce sont là les syphilides tuberculo-ulcéreuses, tuberculo-crustacées, c'est l'ulcere gommeux plus ou moins perforant, plus ou moins

serpigineux, avec toutes ses modalites.

Cette phase, où le tissu gommeux se ramollit et s'ulcere, est relativement rapide, ce qui contraste avec la lenteur de la phase précédente. A cette période, le nez est deformé, augmenté de volume, bourgeonnant sur un point, ulcéré sur un antre, parfois raviné par des ulcérations purulentes et couvert, en certains endroits, de croutes brundtres, verdâtres, épaisses, stratifiées, adhérentes. Malgré ces lésions, on ne constate habituellement aucun trouble fonctionnel, point de lièvre, point on peu de douleur.

Quand les lésions sont profondes, surtout quand elles n'ont pas été traitées à temps, la syphilis tertiaire laisse après elle des traces indélébiles : les ailes du nez sont entamées, échancrées, detruites; le nez est deforme, aplati, effilé, et sillonné de cicatrices dures, blanches et gaufrées.

B. — Syphilis tertiaire des losses nasales. — Aux fosses nasales, les lésions tertiaires débutent habituellement par la moqueuse, et gagnent ensuite les parties sous-jacentes, le perichondre, les cartilages, le périoste, les os. Néanmoins, il est des cas où elles attaquent d'emblée l'os et le cartilage. Parfois, elles ne determinent que des ulcérations superficielles, peu graves, et facilement réparables, mais parlois aussi elles sont destructives, envahissantes, perforantes; elles attaquent la charpente osseuse et cartilagineuse du nez, denudent les cartilages et les os, elles provoquent des séquestres, elles mutilent l'organe, elles le déforment et aboutissent a des destructions irrémediables.

Ces lésions tertiaires doivent être étudiées à part, dans les différentes regions des fosses nasales, car, suivant leurs localisations à telle ou telle région, elles presentent des symptômes qui leur sont particuliers. Passons en revue ces différentes localisations.

a. - Rhinde syphilitique hypertrophique. — C'est le tableau du coryta chromque; la respiration par le nez est incomplete ou impossible, le sujet mouche des mucosités épaisses, des croûles, parfois surviennent des poussées aigues. A l'examen des fosses nasales on constate une hypertrophie de la printaire; cette hypertrophie quelquefois polypoide ne doit pas être confondue avec des végétations adénoides. La chimte hypertrophique n'est pas tonjours généralisée; elle se cantonne à l'une des fosses nasales, au cornet inférieur qui remplit le méat nasal. L'ozène accompagne souvent cette rhinite syph litique.

b. — Perforation de la cloison. — A l'etat normal, les tosses nasales sont séparées l'une de l'autre par une cloison osseuse et cartilagineuse : la partie osseuse est formée en hant par la lame perpendiculaire de l'ethmoide, en bas par la lame du vonier : la partie cartilagineuse est formée par le cartilage triangulaire qui comble le vide laisse par les lames osseuses. C'est le cartilage qui est habituellement touche le premier par la syphilis ; la lésion debute par la

muqueuse, gagne le périchondre, le décolle, provoque la nécrose du cartilage sous-jacent, et y détermine une perforation, un trou, une lucarne, arrondie ou ovalaice, de dumension variable. Parfois la tésion s'étend aux lames ossenses de la cloison, vomer ou ethimoide, et elle y détermine des séquestres et des pertes de substance plus ou moins étendues. Tout ce travail s'accomplit insidieusement, sans douleur, sous les apparences trompeuses d'un coryza chro-

nique.

Les perforations syphilitiques de la cloison doivent être diagnostiquées de perforations qui peuvent être dues à des causes toutes différentes; il y a un ulcère simple perforant, qui a pour caractère de débuter simultanément des deux côtés de la cloison en un point symétrique; il respecte toujours la cloison osseuse, il provoque fréquemment des épistavis, il parait associé à la présence du staphylocoque et du streptocoque 1. L'ulcère tuberculeux, et je parle de tuberculose primitive, affecte exclusivement la cloison nasale, et presque jamais la partie osseuse de la cloison. Cette tuberculose nasale se présente sous forme d'un champignon fongueux qui détermine la perforation de la cleison. Les bords de cet ulcère tuberculeux sont saillants, sanieux, et obstruent les deux narines. L'examen bactériologique peut y déceler la présence de bacilles. Je rappelle que la perforation de la cloison peut être la conséquence de la fièvre typhoide.

c. — Destruction de la sous-cloison. — La sous-cloison du nez est formée par le cartilage de la cloison, auquel viennent s'adosser les branches en fer à cheval des cartilages de l'aile du nez, cartilages qui circonscrivent l'orifice elliptique des narmes. Quand la sous-cloison est détruite par une lésion syphilique, les deux narmes n'ont plus qu'une ouverture commune, triangulaire, large et béanle, et la pointe du nez, qui n'est plus soutenne, se recourbe et preud l'apparence crochue « d'un nez de perroquet » (Feurnier).

t. Hajek. Annales des maladies de l'areille et d'u larynx, octobre 1892.

- d. Destruction des un propres du nes. La racine du nez est formée et soutenue par les os propres. Quand cette charpente osseuse, frappée de nècrose syphilitique, vient à disparaître, les parties molles de l'étage supérieur du nez s'affaissent, s'effondrent, le nez est comme écrasé à sa racine par un coup de marteau; alors le bout du nez se relève et se retrousse. « Cette déformation est un certificat de syphilis » (Fournier).
- e. Destruction de la voûte cartilagineuse. Plus has que les os propres du nez, qui forment la charpente de l'étage supérieur, il y a une voûte cartilagineuse, qui forme la charpente inférieure du nez. Quand cette voûte cartilagineuse est détruite par la syphilis, le segment inférieur du nez s'albaisse et subit un recul en arrière. Il y a unvaguation du segment inférieur dans le segment nasal supérieur. En torant le bout du nez, on peut lu redonner pour un instant sa conformation normale. Mais aussitôt après il s'enchâsse de nouveau, a c'est le nez en lorgnette » (Fournier). On a pu en voir deux exemples remarquables dans mon service à l'hôpital Aecker et à l'llôtel-lieu. Cette conformation spéciale serait due, suivant les uns à l'absence de la charpente cartilagineuse, suivant les autres elle aurait surtont pour cause la rétractilité du tissu cicatriciel syphilitique.
- f. Tumeur lacrymale. La syphilis nasale peut déterminer l'exostose de l'os unguis et de l'apophyse montante du maxillaire supérieur. Il en résulte un rétrecissement du canal nasal avec tumeur lacrymale.
- g. Perforation de la voûte palatine. Le plancher des fosses nasales, comme la voûte palatine, est formé par les os maxillaires supérieurs qui s'articulent en arrière avec les os palatins. Consécutivement à des syphilides tuberculo-ulcereuses, ou à des périostoses gommeuses du plancher des fosses nasales, un segment du maxillaire superieur se denude, l'os dénudé se nécrose, un séquestre se forme et un abcès se produit sons l'os malade du côté de la bouche, entre l'os et la muqueuse de la voûte palatine. Cet abcès fait saillie dans la bouche sous forme d'une petite tumeur

indolente; il s'ouvre ou on l'ouvre : on constate alors avec un stylet qu'il y a là un séquestre nécrosé, mobile ou immobile, et, le jour où le séquestre se détache, la perforation naso-buccale est constituée. Cette perforation siège le plus souvent sur la ligne médiane de la voûte palatine, un peu en avant des os palatins. Sa forme est arrondie ou ovalaire; elle a les dimensions d'une tête d'épingle, d'une lentilled'une pièce de cinquante centimes, et bien au delà, car elle peut envahir une partie de la voûte palatine.

Il y a, dans l'évolution de ce processus syphilitique naso-baccal, deux phases bien distinctes. Pendant la première phase, qui est fort lente, le processus est purement nasal; la lésion se traduit par les symptômes d'un coryza chronique avec sécrètion muco-purulente, apparition de croûtes et formation de séquestres, dont l'existence et la situation sont facilement constatables par l'exploration au stylet. L'ozène est un des symptômes les plus habituels de cette rhinite syphilitique; la fétidité en est parfois épouvantable, et la puanteur ne s'amende ou ne cesse qu'après l'éhmination des os necrosés.

A cette phase navale, qui, pendant une longue période, on ne saurait trop le répèter, est insidieuse et à peu près indolente, fait suite une phase buccale, caractérisée par la formation de l'abcès palatin et par la perforation de la voûte palatine. Au moment où se fait la perforation, deux symptômes nouveaux apparaissent : la voix devient nasonnée et les aliments solides ou liquides introduits dans la bouche repassent par le nez⁴.

On avait cru longtemps que les perforations palatines de la syphilis se font de la bouche vers le nez; c'est une erreur : c'est par le nez que debute la lesion et c'est du nez vers la bouche que se fait la perforation (Fournier, Duplay). Quand la perforation est petite, le traitement spécifique peut parvenir à la combler, mais, quand elle est grande, il faut avoir recours à l'intervention chirurgicale.

h. - Syphilis naso-cramenne. - Sous cette dénomina-

^{1.} Voir pour plus de détails au t. Il le chapitre concernant la perforation de la voûte palatine.

tion (Fournier)¹, nous allons décrire les lésions syphilitiques qui se cantonnent d'abord à la voûte des fosses nasales pour attaquer ensuite les organes de la cavité crânienne.

La voûte des fosses nasales, ou paroi supérieure de ces cavités, représente une gouttière étroite, formée de plusieurs os, parmi lesquels la laine criblée de l'ethmoide et le sphénoide jouent, dans la question qui nous occupe, le rôle principal. L'ostéo-périostite gommeuse syphilitique qui se developpe dans cette région peut arriver facilement, on le concort, à étendre son processus jusqu'à la cavité crânienne.

Tant que la lésion syphilitique reste hanitée à la paroi supérieure des fosses nasales, on n'observe que les symptômes de la phase nasale. Cette phase est tantôt indolente, lantôt accompagnée de douleurs nasales, frontales et de terribles cephalées. Les symptômes sont ceux d'un coryza hronique, avec jetage et croûtes, auxquels s'ajoutent des épistaxis, de l'ozène et le rejet de séquestres. Toutefois, l'ozène est plus rare dans cette variété de syphilis nasale que dans les autres variétés étudées jusqu'ici. L'exploration de ces necroses faite avec le stylet n'est pas toujours exempte d'inconvénients; j'ai en ce moment dans mon service une femme chez qui cet examen provoque des vertiges, des douleurs frontales très vives et presque des lipothymes.

La lésion syphilitique peut rester longtemps continée à la voite des fosses nasales, altérer le sphénoide et l'ethnioide, sans arriver à déterminer des accidents cérébraux, mais dans d'autres cas, malheureusement trop fréquents, les symptômes de la phase cérébrale, symptômes de méningite et d'encéphalite, surviennent a un moment donné. Douleur frontale parfois très vive, paralysies de nerfs craniens, moteurs ou sensitifs, vomissements, convulsions épileptiformes, hémiplégie, état apoplectiforme, coma mortel, tels sont les accidents qui se deroulent parfois lentement, parfois avec une extrême rapidité, accidents qui constituent la phase cérébrale des ostéites naso-craniemes syphilitiques.

¹ Pouraier. Annaies des maladics du nes et du larynx, 1882.

Les autopsies faites en pareil cas permettent de constater la cause de ces terribles accidents : ostéite et nécrose du sphénoïde et de l'ethmoïde, phlébite des sinus coronaires, caverneux, pétreux, phlébite de la veine ophthalmique, fusées purulentes intra-orbitaires, méningite purulente, encéphalite des lobes frontaux, telles sont les lésions plusieurs fois constatées à l'autopsie.

Les descriptions précédentes suffisent, je crois, à démontrer toute l'importance qui s'attache à l'étude de la syphilis nasale.

Diagnostic. — Faute d'attention, la rhinite syphilitique est souvent prise à tort pour un simple coryza. Le malade ne se préoccupe pas autrement « de son rhume » et se soigne luimème; cependant, frappé de la ténacité du mal, il demande conseil. Si le médecin méconnaît la syphilis, il se contente de prescrire des injections nasales, des irrigations, des poudres à priser, une cure à Challes ou ailleurs, alors qu'il faudrait agir par le traitement mercuriel. Règle générale : tout individu qui mouche depuis longtemps des mucosités épaisses et des croûtes doit être soupconné de rhinite syphilitique, à plus forte raison si l'ozène se joint à ces symptòmes. L'exploration des fosses nasales fait alors reconnaître la présence d'érosions, d'ulcérations, de délabrements plus ou moins étendus.

Le diagnostic entre la syphilis tertiaire nasale (héréditaire ou acquise) et la scrofulo-tuberculose du nez est parfois des plus difficiles. Dans cette étude délicate, je vais suivre les préceptes qui ont été nettement et magistralement formulés par M. Fournier.

Procédons par ordre : occupons-nous d'abord des lésions nasales à forme sèche, tuberculeuse. Voici, je suppose, deux malades : l'un est atteint d'un lupus tuberculeux du nez, l'autre est atteint d'une syphilide nasale tuberculeuse. A considérer ces deux malades, on ne trouve au premier abord que des ressemblances : de part et d'autre, éruption tuberculeuse sur un fond rouge et infiltré; de part et d'autre, tubercules de volume et de configuration identiques,

groupés, agglomérés d'une facon semblable. Le diagnostic paraît hien difficile; cependant, le tubercule Inpique est plus clair, plus transparent, plus sucre d'orge, tandis que le tubercule syphilitique est de teinte foncée, rougeâtre, chair amsculaire. Le tubercule Inpique est mollasse, et donne à la pression la sensation d'écrasement, tandis que le tubercule syphilitique est beaucoup plus dur au toucher. Entin l'esolution du lupus tuberculeux est infiniment plus leute

que l'évolution de la syphilide tuberculeuse.

Passons actuellement au diagnostic des lésions nasales alcérenses. Voici deux malades qui présentent, l'un des ulcerations nasales syphilitiques, l'antre des ulcérations masales Inpuques; dans les deux cas, les ulcérations peuvent tre reconvertes de croûtes, Comment faire le diagnostic lifférentiel? lei, encure, les ressemblances paraissent au prenner abord l'emporter sur les dissemblances, mais, en y regardant de près, voici quelques signes distinctifs : l'aréole qui encadre la syphilis tuberculeuse alcérée est d'un rouge sombre, foncé, pigmenté, tandis que l'aréole des ideérations Inpuques est plus claire, plus bleuatre. Les bords de l'ulcération syphilitique sont durs, taillés à pic, adherents, non brollés, tandis que les bords de l'ulcération lupique sont plats, nunces, mons, flasques, décollès, flottants, non taillés a pic. Le tond de l'idéération syphilitique est creux, antractueux, bourbillonneux, tandis que le fond de l'ulcération lupique est presque plat. De part et d'autre, l'ulcération se recouvre de croûtes, mais les croûtes de la syphilis sont plus compactes, plus dures, plus stratifiées, plus brun verdatre, plus en forme d'écailles d'huitres que celles de la scrofule. Au point de vue de la marche de la lésion, la sophilis fait en un mois ce que le lupus fait en un an-

Arrivons maintenant au diagnostic des lésions syphilitiques et lupiques du nez, a leur phase de destruction. La applifis détruit le nez par blor, par gros merceaux, tauds que la scrofule use le nez, le corrode molècule à molècule. Le nez rongé par la scrofule est symétriquement detruit, abattu comme d'un coup de hache, d'avant en

arrière, depuis le niveau inférieur des os propres du nez jusqu'à la lèvre supérieure : c'est l'aspect de la tête de mort. La syphilis, au contraire, mutile le nez plus irrégulièrement et d'une saçon moins symétrique. Le lupus nasal peut attaquer la pituitaire, car il y a un lupus primitif de la cloison, mais ce fait est très rare, landis que la syphilis et l'héredosyphilis attaquent cette région avec prédifection. Quand le lupus pénètre dans les fosses nasales, il s'y restremt habituellement à leur segment antérieur, au vestibule, aux cartilages et quelquefois au plancher du maxillaire; en tout cas, il attaque rarement le squelette nasal; la syphilis, au contraire, n'a pas de ces restrictions, et les differents os qui constituent les fosses nasales peuvent tomber sous ses coups, Aussi, la plupart des déformations nasales que nous avons étudiées dans ce chapitre, l'effondrement de la racme du nez, le nez en lorguette, la perforation du voile du palais, sont presque tonjours le résultat d'une syphilis acquise on héreditaire et n'ont géneralement rien à voir avec la scrofulo-tuberculose.

Les détails dans lesquels je viens d'entrer au sujet du diagnostic des lésions syphilitiques et scrolulo-tuberculeuses du nez prouvent que ce diagnostic n'est pas tonjours facile. La difficulté est encore beaucoup plus grande quand il y a association de la scrofulo-tuberculose et de la syphilis. C'est ce que Ricord, dans son langage pittoresque, appelait le scrofulate de vérole. Dans quelques cas, plus fréquents encoreau larynx et aux poumons, la syphilis et la tuberculose envalussent successivement le même organe; il v a juxtaposition des deux infections. Mais, dans d'autres circonstances, on dirait vraiment qu'il v a hybridité : telles sont certaines adénites syphilo-tuberculeuses, telles sont certames lésions lupiques, également syphilo-tuberculeuses, de la peau et de la muqueuse du nez. M. Lefoir en a cite quelques observations qui me paraissent probantes. Le traitement seul peut juger la question 1.

^{1.} Loloir. Arch. de physiologie, octobre 1891.

Tout ce que j'ai dit de la syphilis nasale tertiaire est applicable à la syphilis héréditaire tardive qui survient à un

age plus ou moins avancé.

En voici un exemple tiré du remarquable ouvrage de M. Fournier! Un jeune garçon de quinze ans, ne de parents syphilitiques, a eu dés sa première enfance des accidents de syphilis héréditaire, kératite, surdité, et maltornations dentaires. Vers l'âge de sept ans, il a été pris d'une sorte de coryza qui u'a jamais cessé depuis cette époque. Deux ou trois ans plus tard, il a perdu « de petits os » par les natines et la cloison a été perforée. Quelque temps après, le nez s'est affaissé vers sa racine et une punsisie s'est déclarée. Cet ozène a pris de telles proportions que « ses petits camarades ne veulent plus jouer avec cet enfant tant il sent mauvais ». Cette syphilis héréditaire ressemble de lous points, on le voit, à la syphilis acquise.

Chez les Arabes, les lésions syphilitiques du nez sont habituellement le prélude de la syphilis héréditaire tardire, qui n'apparaît parfois chez eux qu'au moment de l'adolescence

(Spillmann)*.

En résumé, héréditaires ou acquises, les lésions syphilitiques du nez se tradusent par des accidents, qui sont, les uns temporaires et curables, les autres irrémédiables. Tous ces accidents, la rhinite avec ses croûtes et ses ulcérations, Pozène avec son excessive puanteur, la destruction des parties molles et osseuses du nez, les difformités nasales, la perforation de la voûte palatine, les terribles conséquences de la syphilis naso-crânienne, tous ces accidents sont d'autant plus redoutables, qu'à leur début ils évoluent habituellement en silence et presque sans douleur.

On ne saurait donc porter trop de soins au diagnostic de la syphilis nasale. Trop souvent, surtout quand il s'agit de syphilis héréditaire, ces lésions syphilitiques sont prises pour de la scrofule, pour de l'excéma strumeux, pour du lupus; à moins de preuve bien évidente du contraire, il

1. Fournier. La suphilis héréditaire, p. 359.

^{2.} Spillmann, Betion, des gesences médic., article Aga, t. XIII, p. 40.

fant toujours penser à la syphilis et agir en conséquence.

Traitement. - Le traitement de la syphilis nasale ne differe en rien du traitement des lesions de la syphilis en général. C'est le mercure qui en est l'agent essentiel. Le mercure, bien mieux que l'iodure de potassium, est le mèdicament de la syphilis tertiaire. Depuis bien des années, j'ai délaissé presque complètement l'indure de potassium, et le ne fais usage que du mercure. De toutes les preparations, la plus efficace est la solution huileuse ou aqueuse de bijodure d'hydrargyre. On pratique, tous les jours, pendant quinze jours consécutifs, une injection sous-cutanée, assez profonde, de 1 gramme à 2 grammes de cette solution, ce qui représente 4 milligrammes à 8 milligrammes de substance active. On peut, du reste, augmenter les doses. On interrompt le traitement pendant guaze jours, puis on le reprend une quanzaine, et amsi de suite pendant trois mois, Pour plus de détails, concernant le traitement de la syphilis, je renvoie an Memento thérapeutique, à la fin du tome IV.

Certaines lesions nasales syphilitiques, une fois constituées, les séquestres, la perforation de la voute palatine, les déformations nasales, les délabrements de la région naso-

cranienne relèvent du domaine de la chuurgie.

§ 4. TUBERCULOSE DES FOSSES NASALES - LUPUS DU NEZ

10 - TUBERCULOSE DES POSSES MASALES

Description. — La tuberculose des tosses nasales n'est pas absolument rare; sa fréquence relative est établie par le tableau suivant!

Langue			,								,			51	cas.
Pharynx				,	,	٠		4						21	-
Banche.					,		,							23	
Yorle du	pa	la	15		*								٠	15	
Amygdal	05													4	
Fosses n	ana	le	5.											5	

^{1.} Carlaz, Gasette hebdomadaire, 1891, q. 18,

La tuberculose des fosses nasales est primitive ou secondaire.

A. — La forme primitive, ou du moins paraissant primitive, est celle qui se localise aux fosses nasales indépendamment de toute autre région. Elle a comme caractère presque constant de se développer sous forme d'exemsance, de champignon, de tumeur polypoide, simulant le sarcome. Elle debute presque toujours par la cloison cartilaginense, sous forme d'infiltration sous-imaqueuse, la pituitaire pouvant rester intacte pendant un temps asser long. Plus tard, la muqueuse s'ulcere et le tissu morbide fait hernie sous forme d'un champignon fongueux symétriquement placé dans les deux fosses nasales. Les deux narines sont alors en partie obstruées par ce tissu exubérant.

Le processus tuberenleux se fait par progression excentrique; au centre de la tumeur, ramollissement et élimination du tissu; autour de la tumeur, granulations jeunes. Quand l'évolution de la tuberculose nasale aboutit à la perforation de la cloison, les bords de la perforation sont formes de bourrelets saillants, fongueux, croûteux.

La marche de cette lésion tuberculeuse est lente, et non donloureuse. Les symptomes de début sont ceux d'un coryza chromque. Plus tard, quand le champignon fongueux est forme, il s'agit de faire le diagnostic avec le chancre syphilitique, et avec le sarcome. Le chancre syphilitique a pour caractère d'être unilatéral, induré à sa base, et accompagné d'une adenite maxillaire précoce, il est capide dans son évolution, tandis que la fongosité tuberculeuse est bilatérale, mollasse, et très lente dans son évolution.

Le diagnostic avec le sarcome, ou épithélio-sarcome, est climquement fort difficile; il faut rechercher avec soin le bacille de la tuberculose, et ce n'est parfois qu'après un grand nombre de préparations qu'on arrive à le découveir.

Le diagnostic de la tuberculose nasale doit être fait egalement à la phase d'utération. Afin d'éviter les répétitions, qu'on veuille bien se reporter au chapitre precedent conceruant la syphilis nasale.

B. - La tuberculose accondaire des fosses nasales est beaucoup plus fréquente que la tuberculose primitive. Elle survient dans le cours d'une phthisie pulmonaire ou d'une phthisie larvingée; elle peut accompagner également la tuberculose bucco-pharyngée. Cette tuberculose nasale secondaire affecte rarement les apparences polypoides et exubérantes de la tuberculose nasale primitive. Elle évolue sous forme d'ulcérations habituellement multiples, qui se localisent de préférence au vestibule du nez et à la partie antérieure du cornet inférieur. Les dimensions de ces ulcerations sont variables, feurs bords sont habituellement déchiquetés, leur fond est grisâtre, recouvert de sécrétion purulente ou de croûtes. Les bacilles, rares dans la forme primitive, sont très fréquents dans les ulcérations de la tuberculose secondaire. Ces ulcerations tuberculeuses sont géneralement peu douloureuses, contrairement à la tuberculose bucco-pharyngée, qui détermine de si vives douleurs.

La tuberculose des losses nasales n'a par elle-même aucune gravité. Dans quelques cas, néamnoins, elle a été le

point de départ de méningite tuberculeuse.

Le traitement, qui est impuissant quand il s'agit d'ulcérations secondaires, peut agir avec efficacité quand il s'agit de la forme prunitive. L'extirpation, la cautérisation, le raclage, les attouchements avec une solution concentrée d'acide lactique, paraissent être les moyens les plus efficares.

2ª -- LUPUS DU NEE

D'une façon générale, le lupus tuberculeux ou lupus vulgaire, lupus de Willan, est une tuberculose atténuée de la peau et des muqueuses adjacentes. C'est une scrofulo-tuberculose. On peut dire des tuberculoses cutances, qu'elles ont une très faible virulence, et, parmi elles, le lupus est remarquable, par sa marche très lente, par son évolution torpude, et par l'atténuation de son pouvoir virulent. Néanmonts, le tupus vulgaire fait bien partie de la famille des tuberculoses. Le tissu lupique, scrofulo-tuberculeux, contient une très faible quantité de bacilles, puisque les bacilles n'ent été constatés qu'une fois sur 11 cas (Cornil et Leloir), mais Leborr à presque toujours réussi à provoquer la tuberculose, thez les ammanx auxquels il a inoculé des fragments de lupus, dans la chambre anterieure de l'œil. De plus, les reactions locales de la tuberculine se montrent au niveau des lésions du hipus, au même titre qu'au niveau de lésions franchement tuberculeuses; c'est une nouvelle preuve de la nature luberculeuse du lupus vulgaire.

Le lupus pent envahir la peau en diverses régions, mais le nez est son siège de predifection. Tantôt le nez est seul envahi, fantôt le lupus s'étend également aux autres parties du visage, aux joues, aux lèvres.

Description. — Le lupus vulgaire du nez, ou lupus tuberculeux, est caractérisé par le développement de petites nodosites intra-dermiques.

Ces nodosités, ou tubercules lupiques, constituent l'elément primitif du lupus. Leurs dimensions varient du volume d'un grain de mil à une leutille et au delà.

Le tubercule lupique est assez transparent. Sa coloration rappelle l'aspect du sucre d'orge ou de la gelée de pomme. Sa consistance est un peu molle, et facilement appréciable au toucher. Le tubercule lupique a une marche extrêmement lente. Dans quelques cas, il aboutit à la résorption interstituelle, et donne lieu à des cicatrices blanches, déprimées, qui déforment le nez; plus souvent, il aboutit à l'ulcération et détermine des pertes de substance. Il n'est pas rare de trouver sur une même région des tubercules lupiques cicatrisés, d'autres ulcérés, d'autres enfin en pleine politique.

Souvent les tubercules lupiques se groupent en forme de plaque. Dans la forme la plus simple du lupus nasal, la plaque occupe, je suppose, l'aile du nez; elle est rougeatre, arrondie ou ovalaire; mais les tubercules lupiques sont peu saillants. C'est le type du lupus plan on maculeux, dont l'ulceration est ordinairement légère et superficielle.

Dans d'autres cas, le lupus, au lieu d'ètre plan, est exubérant, les tubercules lupiques sont fort saillants, très colorés. Ce lupus, à l'inverse du lupus plan, a une grande tendance à l'ulcération, c'est le lupus végétant, le lupus exubérant, le lupus exedens; dans sa marche envahissante, il est quelquefois dénommé lupus vorax; il atteint le nez, les joues, les lèvres, les paupières.

Les ulcérations lupiques sont indolentes, de coloration rouge; elles ont un fond irrégulier, tapissé de granulations mollasses, baigné de liquide et recouvert de croûtes plus ou moins épaisses. L'ulcération est irrégulière, à bords infiltrés, livides. Les croûtes sont grisâtres, parfois brunâtres, épaisses, stratifiées, et la chute des croûtes laisse à découvert l'ulcé-

ration souvent parsemée de tubercules lupiques.

La marche du lupus est extrêmement lente, l'évolution dure des années ou même des dizaines d'années; les ulcérations sont remplacées par des cicatrices, d'abord foncées, puis blanchâtres, et parcourues de brides saillantes. Ces ulcérations déterminent lentement la destruction des parties molles du nez et les cicatrices contribuent au rétrécissement des narines.

Le diagnostic du lupus nasal et de la syphilis nasale a été fait au chapitre précédent à propos de la syphilis du nez, je

n'y reviens pas.

La guérison spontanée ou thérapeutique du lupus est rarement durable. Que de fois, après plusieurs années de guérison apparente, on voit réapparaître les lésions

lupiques!

Le lupus tuberculeux, que je viens de décrire, peut envahir la muqueuse du nez, soit primitivement, soit consécutivement au lupus de la peau. Il y a un lupus primitit de la cloison et de la sous-cloison. Le lupus de la muqueuse du nez a la même évolution lente et indolente que le lupus de la peau; il peut atteindre les cartilages, mais il est bien exceptionnel qu'il atteigne les os.

Je dois dire maintenant quelques mots du lupus érythémateux ou érythématoïde, qui pour les uns est une tuberculose cutanée des plus atténuées, et qui pour les autres devrait être rayé de la famille des tuberculoses. On l'appelle encore lupus acnéique. Le plus souvent, il occupe le dos du nez et la partie adjacente des joues, prenant ainsi la forme d'un papillon. Il débute par une tache rouge, il se recouvre de squames, il s'étend, il finit par se décolorer, et enfin il s'atrophie sous forme de cicatrices, lisses, blanchâtres, superficielles, sans ulcérations. Le lupus érythémateux peut s'associer au lupus tuberculeux.

Le traitement du lupus nasal a bénéficié de l'application de la photothérapie à la pratique dermatologique (finsen).

§ 5. OZĖNE

L'ozène (öçew, sentir mauvais) ou punaisie (odeur de punaise écrasée) est l'odeur fétide que certaines personnes exhalent par le nez; mais il est important de ne pas confondre l'ozène, c'est-à-dire la fétidité qui a son origine dans l'appareil nasal, avec la fétidité que prend l'haleine au contact des affections de la bouche et de la gorge. Les dents cariées, la périostite alvéolo-dentaire, l'état fluxionnaire des gencives, les sécrétions qui s'accumulent pendant la nuit sur la muqueuse de la langue et de la bouche, sont autant de causes qui rendent l'haleine mauvaise ou fétide. Les produits caséeux qui encombrent les lacunes des amygdales sont une origine de puanteur. Je mentionne également la fétidité de l'haleine qui accompagne les bronchites fétides et la dilatation des bronches. Il faut éviter de confondre l'ozène avec ces différents états.

Étiologie. — Bien qu'on ne soit pas complètement édifié sur la cause intime de l'ozène, voici ce qu'apprend l'observation clinique: Chez certaines personnes, la punaisie existe, alors même qu'on ne constate à l'intérieur du nez ni ulcération ni déformation, ni rhinite atrophique; on dirait que les sécrétions nasales chez ces personnes, comme

chez d'autres les sécrétions pharyngienne ou vaginale, ou comme chez d'autres encore la transpiration de l'aisselle ou des pieds, revêtent une véritable fétidité, dont la cause première est inconnue.

Chez quelques individus, principalement chez les herpétiques, cette tendance à la fétidite des sécrétions nasales peutêtre nulle à l'état normal, mais elle est réveillée par un coryza et surtout par un coryza chronique. Par contre, on voit des ozémeux chez lesquels un coryza aigu fait dispa-

raitre, au moins momentanément, la punaisie.

Il y a des sujets qui, dès leur enfance, ou dès l'âge de la puberté, sont attemts d'une punaisie qui meriterait le nom de constitutionneile ; cette punaisie est associée à un suintement nasal séro-purulent; elle persiste avec des alternatives jusqu'à l'âge adulte et ne décroît qu'à une époque plus avancée.

Parlois la punaisie est associée à des ulcerations de la muqueuse, à des lésions des cartilages et des os du nez, à des déformations nasales qui reconnaissent pour origine une syphilix acquise ou héréditaire. Lette importante variété d'ozène syphilitique a été étudiée avec la syphilis nasale.

Chez certains individus, l'ozène peut être considéré comme une véritable entité morbide, ayant son origine dans une malformation congénitale des fosses nasales (chinite atrophique). Ce serait même la l'ozène vrai, les autres varietés d'ozène étant considérées comme des punaisies symptomatiques. Cette malformation consiste en un agrandissement considerable des fosses nasales, avec atrophic des cornets, surtout des cornets inferieurs, et amincissement de la pituitaire (Zaufal). Cette conformation viceuse, cette béance des fosses nasales, facile à constater par la rhinoscopie, enlève au courant d'air expiré son intensité normale; il en résulte que les matières secrétées sont mal balayees, les mucostes sont stagnantes et des croûtes se forment. Dans ce milieu,

^{1.} Trousseau. Clinique médicale, t. I. p. 540.

qui est un milieu alcalin, se développe un micro-organisme spécial, un diplococcus volumineux, décrit par M. Lowenberg, et qui, d'après cet auteur, serait l'agent spécilique de la l'éti-dite de l'ozène ¹.

Ce rhino-bacillus est capsulé, on le trouve souvent en chaîne dans les préparations de mucus ozéneux et parfois en amas dans les préparations de culture pure. La puanteur de l'ozène serait due soit au microbe décrit par Lawenberg, soit à la combinaison de ce microbe avec d'autres microbes du nez (Marano).

Le développement de l'ozène ne se fait pas toujours de la même manière; son évolution est plus ou moins rapide. L'ozène vrai, celui qui paraît dù à une malformation congénitale du nez, se montre en général pendant la seconde enfance, au moment de l'accroissement des cavités nasales; il met des mois et des années à se développer. La puanteur est variable suivant les sujets, elle est surtout forte au moment de l'expulsion des croûtes et des mucosités, et chez certains ozéneux elle revêt une telle intensité qu'une salle entière d'hôpital peut en être infectée. Comme l'odorat est perdu, l'ozéneux n'a pas conscience de la fétidité qu'il exhale, mais la répulsion qu'il fait éprouver à tous ceux qui l'entourent lui rend la vie intelérable. Les conséquences ociales de cette affection sont terribles : la vie en commun devient difficile, le mariage pour les jeunes filles est impossible, la tendance au suicide n'est pas rare. L'ozeneux a souvent un nasillement qui tient à la résonance des sous socaux dans les cavités nasales anormalement agrandies.

Le nez est fréquemment ensellé, le bout est relevé, l'orifice nasal est béant.

L'infection nasale qui produit l'ozène peut se propager en différentes directions et donner fieu à des complications diverses : dacryocystite, conjonctivite, kératite, sinusite. 1. Luc a décrit un ozène trachéal*.

Le traitement de l'ozène consiste à faire prendre tous les

^{1.} Lewenberg, Union medicale, 1884.

[?] Peck. Complications de l'ozene. Th. de Paris, 1899.

jours une douche nasale au bichlorure de mercure; une partie de sublimé pour 10000 parties d'eau. Après la douche, on pratique avec soin à l'intérieur des fosses nasales et du pharynx supérieur des insufflations de poudre impalpable d'acide borique (Lœwenberg). Des aspirations nasales pratiquées matin et soir avec de l'eau salée extrêmement chaude, pendant plusieurs mois, donnent d'excellents résultats (Bonnier). Au cas de syphilis, il faut instituer le traitement mercuriel décrit au chapitre précédent.

§ 6. ÉPISTAXIS

Description. — L'épistaxis (de επισταξειν, tomber goutte à goutte) est l'hémorrhagie de la muqueuse nasale. Habituellement insignifiante, cette hémorrhagie est constituée par un écoulement de sang rouge, qui se fait goutte à goutte par l'une des narines, rarement par les deux¹. Si l'épistaxis est abondante, et surtout si elle se fait pendant que le malade est couché, la tête renversée en arrière, le sang s'écoule par l'orifice postérieur des fosses nasales, et peut passer de là dans le pharynx, dans l'œsophage, dans l'estomac, et être rejeté sous forme d'hématémèse; on devine déjà la cause d'erreur, si le malade, méconnaissant son épistaxis, se contente de raconter qu'il a vomi du sang; d'où le précepte d'explorer avec soin les fosses nasales dans les cas douteux d'hématémèse. J'ai plusieurs fois constaté pareilles erreurs de diagnostic.

Cette année encore, à l'Hôtel-Dieu, nous avons vu chez un malade de mon service, une abondante hématémèse composée de sang liquide et de caillots; c'était le résultat d'une hémorrhagie nasale déversée dans l'estomac; en abaissant la langue on apercevait le sang filtrant sur la

^{1.} Galien avait déjà vu que l'épistaxis se fait plus généralement par la narme droite dans les mandies du foie.

paroi postérieure du pharynx et l'examen de la cloison du nez faisait découvrir la source de l'hemorrhagie qui fut aussitôt arrêtée.

La quantité de sang perdu est très variable. Dans quelmes cas l'écoulement du sang se fait lentement, dure dix minutes à un quart d'heure et le sujet ne perd même pas 60 à 100 grammes de sang. Dans d'autres circonstances l'écoulement de sang est rapide et abondant, il se fait à la fois par le nez et par la bonche, il peut durer plusieurs heures si un traitement efficace n'intervient pas, et la perte de sang atteint et dépasse un demi-litre. De plus, comme l'hémorrhagie se reproduit facilement, comme il suffit de faire un effort, de se moucher, d'éternuer, pour détacher les caillots obturateurs, il s'ensuit que, chez les sujets prédisposés (hémophilie), la perte de sang peut atteindre de fortes proportions. Aussi, quand l'épistaxis s'est repetée plusieurs fois et en abondance, le malade est pâle, affaibli, sous le coup d'eblouissements, de vertiges et même de syncope, comme c'est l'usage après les grandes pertes de sang.

L'hémorrhagie nasale a une marche des plus irregulières; elle peut reparaître tous les jours, plusieurs fois dans les ungi-quatre heures, à plusieurs mois ou à plusieurs années de distance. Parfois, elle affecte la forme intermittente ou revient à certaines époques de l'année.

Etiologie. - Les épistaxis sont très communes à l'age de la puberté, et plus rares dans la vieillesse. L'abondance et la distribution des vaisseaux à la surface de la pituitaire exploquent la frequence de ces hemorrhagies. On a constate des didiations des petits vaisseaux, veritables anerrysmes capitaires. L'épistaxis est active ou passive. Elle est active, quand elle est le resultat d'un afflux sangum; je citerai entre autres exemples les épistaxis que favorise l'hypertrophie du ceur consécutive à l'insuffisance aortique, les pastaxis supplémentaires des périodes menstruelles et des hemorrhoides, celles qui surviennent après la suppression d'une affection cutanée, d'un érysipèle (Sore), celles qui sont le résultat d'insolation, de changements brusques dans

la température ou dans la pression atmosphérique. L'épistaxis est fréquente au début de la fièvre typhonde et de la rougeole, on l'observe dans le cours du rhumatisme articulaire (Trousseau) et de la phthisie pulmonaire (Leudet); les hémoptysies tuberculeuses sont parfois annoncées par des épistaxis. L'épistaxis passire, ou par stase sanguine, s'observe quand la tension veineuse est accrue (lésions des orifices mitral et tricuspide) ou quand la circulation céphalique de retour est génée (compression veineuse par tumeurs du cou et du médiastin).

On rapporte aux altérations du sang, altérations pourtant bien diverses (dyscrasies), les épistaxis de l'ictère simple et de l'ictère grave, des fièvres éruptives à forme hémorrhagique, de l'intoxication palustre, du purpura, de la leucocythémie. L'épistaxis est frequente chez les diabétiques et chez les brightiques; on peut même dire que le diabète prédispose aux grandes épistaxis. Au chapitre concernant la maladie de Bright, l'insisterar longuement sur l'epistaxis des néphrites chroniques, et sur la grande épistaxis brightique qui se montre parfois comme un de leurs premiers symptômes. On a signalé des épistaxis epidemiques qui pourraient bien n'être autre chose qu'une fièvre larvee. L'épistaxis qui survient à la suite de chute sur la tête est parfois l'indice d'une fracture de la base du crâne avec participation de la paroi supérieure des fosses nasales.

Je mentionne tout specialement les épistaxis de cause locale : ulcérations de la pituitaire, varices, anziomes, polypes saignants, tumeurs vasculaires de la cloison⁴.

L'epistaxis est rarement le resultat d'une hemorrhagie diffuse en nappe; quand on y regarde de pres et quand on pratique l'examen rhinoscopique, on voit que, dans le plus grand nombre de cas, la rupture des petits vaisseaux qui produit l'epistaxis se fait dans des régions prédestines, à savoir : la partie antero inferieure de la cloison; le centre de la cloison; le cen

^{1.} Egger Turneurs vas dit res de la closson navia dia di de la Sec. françaire de chinologie, 1897, p. 257.

Diagnostic. — Pronostic. — L'épistaxis étant reconnue, il faut remonter à la cause qui l'a produite, savoir si elle est liée à un état général ou à une lésion purement locale tulcération, varice, tumeur érectile, angiome de la cloison), rechercher si elle est symptomatique d'une affection hépatique, cardiaque ou rénale, si elle est supplémentaire d'une hémorrhagie supprimée, se demander si elle n'annonce pas le début d'une fièvre typhoide et si elle n'est pas le premier signal des formes hémorrhagiques terribles qu'on observe dans les fièvres éruptives. Le pronostic dépend de la quantié de sang perdue, de l'état des forces du malade et de la cause qui a engendré l'hémorrhagie; chacun de ces facteurs doit être interrogé avec soin. Les épistaxis de la rougeole et de la fièvre typhoïde sont quelquefois de graves complirations.

Traitement. - Pour arrêter l'épistaxis, les moveus les plus simples, les injections d'eau très chaude (surtout l'eau oxygénée), dans les fosses nasales, le pincement du nez, suffisent quelquefois; mais dans les cas rebelles il faut recourir au tamponnement, qui exerce une pression directe sur le siège même de l'hémorrhagie, il faut d'abord par un examen direct se rendre compte du siège de l'hémorrhagie. Chiarri sur 25 cas d'épistaxis a constaté que l'hemorrhagie provenait 22 fois de la partie antérieure de la cloison; c'est là a le lieu d'élection » de l'épistaxis, lieu d'élection bien facile à constater : il n'y a qu'à y regarder. « Relevez fortement l'aile du nez de facon que l'oritice de la narine se renverse le plus possible en dehors. A la surface de la cloison dont cette manœuvre découvre la partie inférieure, suivez une ligneoblique en haut et en arrière; à 2 centimètres 1,2 se trouve la zone hémorrhagique, o On applique alors sur le point en question un tampon d'ouate et l'on peut exercer une compression efficace en maintenant le tampon en place au moyen d'une pince à arrêt appliquée à cheval sur le dos du nez, ou en introduisant dans chaque narme une des branches de la pince préalablement entourée de gaze (Rangé)1.

^{1.} Bangé, L'épistaxis et son traitement. Le Bulletin médical, 1899, p. 595.

Si ce tamponnement ne suffit pas, si le siège de l'hémorrhagie est placé plus haut ou plus en arrière, on introduit dans la narme, au moyen d'une pince, une série de tampons d'ouate hydrophile, imbibés d'eau de l'agliari ou d'eau oxygénée, mais il faut proscrire le perchlorure de fer. Après le tamponnement, on surveille l'orifice postèrieur des fosses nasales pour être certain que l'epistavis ne continue pas à se faire en arrière vers le pharynx. On peut encore pratiquer le tamponnement au moyen d'une vessie de baudruche : pour cela, montez et fixez la vessie sur une sonde urethrale rigide, de petit calibre; introduisez cette vessie vi le dans le nez; injectez de l'eau à travers la sonde de façon à distendre la vessie et obturez la sonde : vous obtenez ansi un petit appareit qu'on maintient facdement cu place et qui m'a souvent donne les incilleurs resultats.

Si malgré ces meyens l'épistaxes continue tre qui est raiel, il faut recomir au tamponaement postericur. Pour oblitérer les fosses nasales par leur origine posterieure, fintes usage de la sonde de Belloc ou d'une sonde uré-Unal · flexible: introduisez la sonde enduite de vaseline d'us le meat inferieur; poussez-la horizontalement jusqu'à ce qu'elle émerge derrière le voite du palais, saisissezla à ce niveau avec une pince, attirez-la hors de la bouche; puis, au moyen d'un fil solide et assez long, suspen lez a cette extremité de la sonde un tampon d'onate, enduit de vaseline boriquée, long de 5 centimètres environ et moitié moins large; retirez alors la sonde intreduite dans le nez; le tampon d'ouate qui suit le mouvement vient s'appliquer à l'orifice postérieur des fosses nasales pendant que l'index introduit dans la houche lui a facilité le passage au-dessus du voile du palais. Le til qui a servi à attirer le tampon est maintenu hors de la narme, vous le fixez sur la joue au moven de collodion ou de diachylon; il est du reste maintenu par le tamponnement antérieur qu'on associe habituellement au tamponnement postérieur.

Voila qui est hien, mais le tamponnement ne tarde pas a etre génant et douloureux pour le patient; le nez se tuinetie, la respiration est génée, et il est rare que le malade puisse supporter les tampons au delà de vinzt ou trente heures. Pour les retirer, vous les imbibez en injectant dans la navine de l'eau tiède; les tampons anterieurs viennent facilement; quant au tampon postérieur, il se détache sous l'influence de l'injection et finit par être crache par le malade.

Dans quelques cas (tumeur érectile, angiorne), le tamponnement n'est pas le traitement de choix, il faut cautériser la surface saignante avec le nitrate d'argent ou, ce qui est préférable, avec le galvanocautère porté au rouge sombre. Par ce moyen M. Luc a pu arrêter, en une séance, une épistaxis abondante et tenace, qui menaçait la vie d'un malade entré dans mon service, à l'hôpital Necker, pour un angiome de la mugueuse pasale.

L'adrenaline doit rentrer dans la thérapeutique de l'épistaxis. On touche la muqueuse saignante avec un tampon imbibé d'une solution d'adrenaline à 1 pour 1000. On peut aussi laisser en place un tampon d'ouate imprégné d'une solution plus faible a 1 pour 5000 ou a 1 pour 10000. La vaso-constriction qui en est la conséquence provoque partois la pâteur de la decoloration de la muqueuse.

Quand l'hémorrhagie a été abondante, donnez des hoissons glacées, acides et alcoolisées, pratiquez des injections souscutanées d'ergotine, et administrez par grandes cuillerees la potion hémostatique suivante:

Eau						
Perchitorure de						gramme

Pratiquez des injections de sérum de plusieurs centaines de grammes, suivant les préceptes formules au Memento théropeutique annexé à la fin du quatrième volume.

Quand ces differents moyens n'arrivent pas à arrêter l'hémorrhagie et si la vie du malade est en danger, il faut pratiquer la transjusion du sang, opération qui tu'a donné plusieurs fois d'excellents résultats et dont j'ai fait connaître ailleurs la description et les indications 1.

Il y a quelques années, nous avons pratiqué la transfusion, avec mon collègue et ami Berger, à deux malades de la Ferté-sous-Jouarre, atteints, l'un d'épistaxis d'origine diabétique, l'autre d'épistaxis associée à l'hémophilie; le premier malade était un adulte, l'autre était un enfant; dans les deux cas, l'hémorrhagie nasale, par son abondance, par sa ténacité, était devenue extrêmement grave. Sous l'influence de la transfusion, l'hémorrhagie s'est aussitôt arrêtée.

Les épistaxis périodiques, alors même qu'il ne s'agit pas de fièvre larvée, sont heureusement combattues par le sulfate de quinine. Il faut enfin se rappeler que certaines épistaxis supplémentaires ou critiques doivent être respectées, surtout chez les personnes âgées, pour qui elles sont un dérivatif salutaire.

CHAPITRE II

MALADIES DU LARYNX

§ 1. APERÇU GÉNÉRAL DE L'ANATOMIE ET DE LA PHYSIOLOGIE DU LANYNX

Les troubles de la voix et de la respiration, isolés ou diversement combinés, résument presque toute la pathologie laryngée: mais comment comprendre l'aphonie et la dysphonie avec toutes leurs nuances, comment saisir le mécanisme des spasmes de la glotte et la genèse des paralysies des cordes

^{1.} Dieulafoy. Étude sur la transfusion du sang. Nouvel appareil transfuseur. Gazette hebdomadaire, 1884, n° 3, p. 37 et 42.

socales, comment diagnostiquer les altérations des nerts recurrent et laryngé externe, si l'on n'a pas présent à l'espri le fonctionnement normal de l'appareil laryngé? C'est ce qui m'engage à rappeler en quelques mots les principales notions de la *physiologie* du laryny.

Le squelette du larynx est formé par les cartilages cricoide, thyroide et aryténoide. Le cricoide à la forme d'un aumenu (xpixés), benucoup plus large en arrière qu'en avant.

Le thyroide a eté comparé à un bouclier (600/60), il protège les cordes vocales et teur donne insertion à l'augle rentrant de sa face posterieure.

Les aryténoides, dont la forme rappelle celle d'un entonnoir (épyzaiva), ont un rôle extrémement important; ils basculent sur leur base, au nivenu de l'articulation cricoaryténoidienne, et de leurs différents mouvements résultent lecartement ou le rapprochement des cordes verales.

Rôlo de la glotte. — La glotte est l'espace hunte par les cordes vocales iglette interligamenteuse) et par les cartiliages arytenodes (glotte intercartilagmense), l.es cordes vocales inferieures inéritent seules le nom de cordes vocales, c'est à leur nivem que le son se produit; quant aux cordes vocales supérieures, il faut teur enlever la denomination usurpée de « cordes » et la remplacer par le terme de bandes ventriculaires.

fontes les parties du laryax, ses cartilages et ses artienlations, organes passifs, ses muscles et ses aeris, organes actis, concourent au même but, c'est-à-dire aux monvements des cordes vocales et aux diverses attitudes de la clotte.

A la glotte sont dévolus deux grands rôles : l'un qui interesse la vie de l'individu, c'est le passage de l'air dans les voies respiratoires, et l'autre qui est une attribution de l'espece, c'est l'émission du son, depuis le simple eri jusments modulations de la voix humaine.

Aura, respiration d'une part, cuassion du son d'autre part, telles sont les fonctions qui permettent deja d'envienjor toute l'importance et la gravité des maladies du forços

Munities du Inrynx. On peut classer les muscles du laurax en plumeurs groupes, Les muscles crico-aryténoïdiens pasterieurs forment le premier groupe. Ils s'insèrent à la tore posterieure du cricoide et à l'apophyse externe et posterieure de l'aryténoide; leur contraction attire les apophyses vocales en dehors par un mouvement de bascule, et terroides vocales s'écartent d'autant plus que l'inspiration est plus lorte.

Los muncles crico arytémodiens postérieurs sont donc les muncles de la suspendient leur rôle est d'écarter les cordes voc des pour livres passage à l'air et maintenir la glotte banne pendant la durée de la respiration. Par leur contracter de supposent à la tendance naturelle qu'autre de la vive de la glotte à s'accoler comme deux souprage de la respiration de l'air d'ans le poumon, ce qui contracte des éu voste de su produire les qu'ils sont produire.

and the second first must less concernant émoidiens de la concernant de la concernation de la concernant de la concernation de la conc

the state of the s

Le second groupe est forme par les muscles crico-aryténoidiens latéraux, constricteurs de la glotte interligamenteuse, et par le muscle impair ary-aryténoidien constricteur de la glotte intercartilagineuse et consécutivement de la glotte interligamenteuse. Ces muscles, en rapprochant les cordes vocales, ferment la glotte et la placent dans la situation voulue pour la production de l'effort de la voix,

Dans l'acte de l'effort la glotte est completement fermée, tandis que dans la production de la voix les cordes vocales ne viennent pas tout à fait au contact, elles laissent entre elles un espace, de forme et de dimension variables.

C'est en rapprochant les cordes vocales, que les muscles constricteurs de la glotte concourent à la production du son, ils en sont les preparateurs; le son ne peut se produire que si les cordes vocales sont suffisamment rapprochées; si elles sont trop écartées, l'air expiré s'échappe en pure perte sans être utilisé pour la production du son. Cette expérience est facile à vérifier sur un laryax de cadavre convenablement préparés.

Le troisième groupe comprend les muscles phonateurs par excellence; ce sont les muscles thyro-aryténoidiens et crico-thyroidiens.

Les thyro-aryténoïdiens sont formés de deux faisceaux principaux: l'un est situé dans l'épaisseur de la corde vocale, l'autre est situé en dehors. Ce dernier faisceau, heaucoup plus large, est aplati contre le cartilage thyroide, il se termine au bord externe de l'aryténoide et il concourt à l'anse musculaire que termine en arrière l'aryténoide. La contraction de cette anse musculaire ferme la glotte. Le thyro-aryténoidien est donc avant tout un muscle de l'effort, c'est un adducteur comme le crico-aryténoïdien latéral, et il a aussi un rôle dans la phonation, en rapprochant les cordes vocales que cherche à écarter la colonne d'air expirée. Il régle, par son conflit avec les expirateurs thoraciques, la puissance de la voix.

^{1.} Lermovez. Étude expérimentale sur la phonution. Paris. Thèse de dectorat, 1886.

Le faisceau interne du thyro-aryténoidien, le muscle de la corde vocale, a pour fonction de rapprocher l'aryténoide du thyroide : il n'est donc pas tenseur de la corde vocale, il n'est surtout pas distenseur; il raccourcit la corde vocale, il la détend au lieu de la tendre. Mais que d'autres muscles, les distenseurs des cordes vocales, viennent à se contracter, il ne peut plus se raccourcir et par suite il ne peut m s'épaissir ni se gonfler, il se durcit et acquiert une rigidité, une consistance et une résistance qui president à la périodicité des vibrations. Plus cette consistance augmente, plus les vibrations s'accélèrent et plus le son s'élève. Ce faisceau interne est donc le musele du diapason comme le faisceau externe est le muscle de l'intensité du son. Ainsi envisage, ce muscle peut être considéré comme tenseur des cordes, le mot de tennon visant l'état de rigidité variable qui résulte à la fois de la distension passive des cordes et de leur rétraction active (Bonnier).

Le muscle crico-thyroïdien est l'antagoniste du thyroaryténoidien, mais il ne l'est qu'en s'associant aux redresseurs des aryténoides sur le cricoide. L'action combinée de ces muscles provoque, non la tension proprement dite des cordes, mais leur distension. Quand les muscles élévateurs du larvox attirent en haut et en avant le cartilage thyroide et avec lai l'insertion antérieure des cordes vocales, ces dernières attirent à leur tour les aryténoides et le cricoide par sa partie postero-supérieure. Le cartilage cricoide basculerait donc en avant si le muscle crico-thyroidien, prenant le thyroide pour insertion fixe, ne redressait le cricoide en reportant en arrière les insertions postérieures des cordes. Des lors les cordes penvent être tendues, Le muscle cricothyroidien est donc un des distenseurs des cordes; sa paralysie, saus produire l'aphonie complète, compromet la voix et nécessite la suppléance d'autres muscles distenseurs.

In quatrième groupe de muscles forme la musculature extrinsèque du larynx. Les uns sont élévateurs du larynx (mylo-hyoidien, génio-hyoidien, digastrique, stylo-hyoidien) et leur action est prolongée par le muscle llyro-hyoidien.

Les autres sont abaisseurs du larynx, vers le sternum (sternohyoïdien et sterno-thyroïdien), et vers l'omoplate (scapulobyoidien). Un autre muscle, enfin, attire le larynx vers la colonne vertebrale (constricteur inférieur du pharynx), il est rétracteur et il complète la musculature de l'appareil de la phonation.

En fait, tous ces muscles, intriusèques et extrinsèques, sont simultanèment mais inègalement en jeu au moment de la phonation. Dans l'intonation, c'est-à-dire, dans l'émission d'un son volontairement donné, la saillie thyroidienne vient occuper un niveau déterminé entre le sternum et le menton. Dans la modulation, c'est-à-dire quand on fait sarier l'intonation, la saillie thyroidienne monte pour les sons aigus, descend pour les graves, et tant que le cou et la tête gardent la même attitude, ou tant que le menton reste à la même distance du sternum, la pomme d'Adam occupe toujours un même niveau pour la même intonation.

Quand la tête s'infléchit ou se redresse, c'est-à-dire quand les rapports entre le menton et le sternum varient, les niveaux occupés par la saillie du thyroïde varient également; mais à une attitude déterminée de la tête correspond, à chaque son, une hauteur déterminée de la saillie thyroïdienne. Cette saillie répond à l'insertion antérieure des cordes vocales. Le fonctionnement que nous venons d'étudier est dû à l'action combinée de tous les muscles extrinséques du laryny.

La phonation est en rapport avec l'acte de l'expiration. Or, dans l'expiration, la trachée, le cricoide et avec lui l'insertion postérieure des cordes s'élèvent à mesure que l'air s'échappe et que le thorax se vide. Il suffit de protonger un même son pendant toute la durée de l'expiration pour constater l'ascension du laryux. Si le cricoide s'élève, le thyroide dont s'élèver également pour maintenir le même degré de tension des cordes; et il ne s'élève que grace à l'action des élévateurs, action modérée par les abaisseurs et par le rétracteur. Donc toute la musculature est en jeu.

Quand nous modulons des sons (sons aigus), vers le haut,

les cordes se tendent, et, d'antre part, le larynx s'élève; le contraire à lieu quand notre intonation devient plus grave.

Les élévateurs du thyroide, attirant en hant et en avant l'insertion antérieure des cordes, sont donc des muscles tenseurs, au même titre que les redresseurs des arytenoides sur le cricoide et au même titre que le crico-thyroidien, qui attire l'insertion postérieure des cordes vocales en arrière et en bas (Bonnier).

Nerfs. — Les muscles du larynx sont innervés par nerfs récurrents et laryngés externes.

Le nerf récurrent, formé par le spinal et par le pneumogastrique, se rend à tous les muscles du larynx, moins les crico-thyroidiens; ceux de ses filets issus du pneumogastrique paraissent plus spécialement réservés aux muscles crico-aryténoidiens postérieurs, qui sont les dilatateurs de la glotte; ceux des filets qui sont issus du spinal se rendent aux autres groupes musculaires.

Quant aux muscles crico-thyroidiens, tenseurs indirects des cordes vocales, ils sont innervés par les nerfs laryngés externes nés du nerf laryngé supérieur, émanant lui-même du plexus gangliforme du pneumo-gastrique.

La musculature extrinsèque est innervée par la branche motrice du trijumeau, le facial, le glosso-pharyugien et surtout par l'hypoglosse.

Bonnier a relevé sept cas d'aphonie hystérique dans lesquels les muscles innervés par les nerfs laryngés fonctionnaient intégralement, le défaut de tension des cordes etant dù a l'inertie des élevateurs, innervés par l'hypoglosse.

Le laryux reçoit ses nerfs sensitifs du pneumo-gastrique, par le nerf laryuté supérieur, qui donne une sensibilité exquise à la partie superieure de l'organe, et par le nerf laryugé externe, qui donne à la portion seus-glottique une sensibilité plus obtuse.

Respiration, voix, effort. La respiration s'effectue librement, grace à la contraction des muscles crico-arytenouliens postérieurs, qui dilatent la glotte et la maintiement béarde pendant la respiration. Vue au laryngoscope, la

glotte apparaît alors sous la forme d'un triangle dont la base est située en arrière, au niveau des cartilages aryténoides.

La production de la voix est beaucoup plus compliquée. L'air contenu dans la poitrine est chassé avec une force plus ou moins grande, réglée par la contraction des muscles expirateurs d'une part et par les muscles de l'effort d'autre part, et variable suivant la conversation ou le chant.

Au moment où le son vocal va se produire, il se fait d'abord une accommodation de la glotte, c'est-à-dire que les nouseles ary-aryténoidiens, crico-aryténoidiens lateranx et thyro-aryténoidiens externes rapprochent les cordes vocales at point voulu pour qu'elles puissent entrer en vibration sous la pression de l'air expiré. A ce moment, la glotte voe au laryngoscope présente l'aspect d'une fente fusiforme poi, dans son plus grand diamètre, peut attendre deux ou trois millunetres.

Les muscles extrinsèques tixent le thyroide à un niveau donné, le crico-thyroiden porte le chaton cricoide en arrière et en bas, les crico-aryténoidens posterieurs aides de l'aryarytenoidien, redressent les aryténoides en arrière et les cordes seraient distendues sans pour cela se tendre véritablement si le faisceau interne du thyro-aryténoidien ne luttaut contre la distension passive des cordes par leur rétraction active. Celles-ci acquièrent ainsi une aptitude physiologque à la vibration que l'on peut considérer comme une lension particulière à ces organes.

La hauteur du son est donc produite par la tension des cor les vocales; dans la voix de poitrine le son est produit par les variations rapides et périodiques de pression de l'air glotique; plus elles sont rapides, plus le son est aigu; plus la resistance à l'expiration est grande, c'est-à-dire plus les eracts de pression sont considérables, plus le son est intense.

Le son n'est pas produit par la résonance propre des cordes vocales, mais par les variations de tension que leurs ubrations imposent à la colonne d'air expiré au niveau de la glotte. Le mécanisme de la production de la voix de tête est encore mal connu.

Pour les uns (Lermoyez), la muqueuse de la corde serait la seule partie vibrante; pour d'autres (Bonmer), le larvax fonctionnerait alors comme un véritable sifflet de formes variables, la colonne d'air sortie de la glotte se brisant sur le biseau des bandes ventriculaires. La hauteur du son peut être produite également par la pression de l'air expiré; amsi des pressions de plus en plus fortes peuvent élever le son d'une quarte et même d'une quinte, la tension des cordes vocales restant la même. De plus, certains auteurs admettent que la tension des cordes vocales peut être compensee dans une certaine mesure par leur rapprochement, c'est-à-dire qu'on obtient presque les mêmes effets avec des cordes vocales peu tendues, mais rapprochées, et avec des cordes vocales plus ecartees, mais tres tendues. Grace à ces differentes combinaisons de lonqueur, de tension. d'écurtement, de pression, le larvix donne les nuances infimes et les modulations de la voix dans les actes du chant, du discours et de la conversation.

La plupart de ces faits, la forme de la glotte, les vibrations des cordes et la limitation de leur vibration, peuvent être vérifiés au laryngoscope. Ainsi, pendant l'emission d'un son aigu, les cordes vocales vibrent surtout à leur partie anterieure, et, à mesure que le son devient plus grave, on sont la glotte prendre la forme ellipsoide, et les vibrations en produire dans les parties de plus en plus reculees des cor les vocales, jusque dans la glotte inter-aryténoidienne. qui ne cert donc pas seulement à la respiration, comme on i cont longtemps supposé, mais qui contribue aussi à la production des sons graves. Ces quelques notions sur la formation de la voix humaine nous permettront de mieux strong today comment une simple ulceration, la presence A new funcer membrane, la paralysie d'un muscle. l'ankalos. deux actualitum, l'ademe des arvienoides, retentissent are the par the mecanismes differents sur cet organe si Bulliones,

Le timbre de la voix varie avec chaque individu, suivant des conditions qui ne sont vraiment bien connues que depuis les recherches de M. Helmholtz; je les rappelle brièvement. Il n'existe pas de son unique dans la nature; chaque son est formé d'une note fondamentale et de notes accessoires qu'on appelle harmoniques, qui sont la note fondamentale dans des proportions déterminées, Les harmoniques sont toujours plus élevées dans la gamme que le son fondamental; lorsque les harmoniques ne sont pas en proportion régulière par rapport aux notes fondamentales, le son n'est qu'un bruit; quand, au contraire, elles sont en proportion régulière, c'est la note musicale qui est produite. Le timbre de la note dépend donc du groupement des harmoniques et de leur nombre. Or, dans la voix humaine, les notes fondamentales et les harmoniques naissent au niveau des cordes vocales; mais il se produit aussi d'autres harmoniques dans le pharynx, dans le nez et dans la bouche. Voilà ponrquoi les fésions buccales, nasales et pharyngées, sont susceptibles, aussi bien que les lésions laryngées, de moditier le timbre de la voix, qui devient, suivant le cas, amugdalienne (pharvigophonie) ou nasillarde (rhinophonie).

L'acte de l'effort n'est possible que lorsque la cage thoracique, sur laquelle s'inserent presque tous les muscles du tronc et une partie des muscles des membres supérieurs, est sobdement fixée. Le thorax devient alors le point d'insertien fixe des muscles qui vont être mis en jeu dans l'acte de l'effort. Or cette fixation initiale du thorax s'obtient au moyen d'une forte inspiration, mais à la condition que les levres de la glotte, bien fermees, s'opposent à l'issue de cet air prealablement inspiré. Ainsi dans les paralysies des muscles

constricteurs de la glotte, l'effort est impossible.

§ 2. LARYNGITE CATARRHALE AIGUÉ

Description. - La laryngite catarrhale aigue se développe isolément à titre de maladie distincte, ou secondairement dans le cours d'une autre maladie. Dans les deux cas elle s'annonce par une sensation de chatouillement au larynx, la sensibilité de la muqueuse exaltée, l'air qu'on respire paraît trop froid, et son passage dans les voies respiratoires est pénible. La toux, d'abord sèche et legère, devient plus intense à mesure que les mucosités s'accumulent sur les lèvres de la glotte.

Bientôt les deux grandes fonctions du larvax, la phonation surtout, et la respiration, sont troublées : l'emission des sons est douloureuse, les notes élevées sont perdues, la tott est raugue, enrouée, altérée dans son timbre grave, presque éteinte, alterée dans sa tonalité, parce que les cordes vocales hyperhémiées, enflammées, épaissies, infiltrées, parésiées, ne sont plus dans leurs conditions normales de tension et de vibration. La farvagite légère ne provoque que l'enrouement, mais quand elle est intense, quand la paresie des muscles vocaux est très accusée, quand les cordes vocales supérieures ædématiées recouvrent les cordes vocales inferieures, l'aphonie est complete, c'est l'axtinction de voix. Parfois, la voix grave et rauque est entrecoupée de sons aigus analogues à la voix de fausset; ce phénomène peut s'expliquer par les nœuds de vibrations qui se forment aux cordes vocales gonflées et couvertes de murosités1.

La respiration s'effectue assez librement, du moins chez l'adulte; mais chez l'enfant, dont la glote est beaucoup plus étroite, la dyspuée est fréquente et souvent compliquée d'accès de sufforation qui résultent de spasmes de la glotte (larynque striduleuse). L'expectoration, insignuiante au début, est formée plus tard de crachats épais et grisatres, qui sont moins le fait de l'inflammation laryngée que de la bronchite ou de la tracheite qui lui sont si souvent associées.

Au laryngoscope, on voit que la muqueuse a pris en plusieurs points une coloration foncée, l'épiglotte, les replis aryteno-épiglottiques, les aryténoides sont rouges et tumé-

^{1.} Peter et Krishaber Dict. encycl , 2º partie, t. l. p. 584

tiés; les cordes vocales ont perdu leur aspect brillant et nacré; elles sont couvertes de strutions rosées, mais elles échappent au boursoufiement qui atteint fréquemment les bandes ventriculaires. La sécrétion produite par les nombreuses glandes de la muqueuse est abondante, elle a parfois un aspect gommeux qui enduit les différentes régions. bans la forme bénigne et légère, la fievre est insignifiante; la maladie ne se prolonge pas au delà de huit à quinze jours, et les différents symptômes s'amendent rapidement, à l'exception des troubles de la voix, qui, eux, sont plus lents à disparaître.

Telle est la laryngite aiguë légère, mais il existe une laryngo-trachéite aiguë, a frigore, beaucoup plus intense; ici, la fièvre est vive, la toux et la déglutition sont très douloureuses, les crachats sont quelquefois striés de sang, les troubles de la voix sont très accuses, et la respiration est aussi sènée qu'au début de l'œdème de la glotte, ce qui s'explique par la tuméfaction qui s'empare de toutes les parties enflammées. Au laryngoscope, on découvre, outre les bésions précèdemment décrites, des ecchymoses qui siègent surtout à la partie antérieure et sur le bord libre des cordes vocales, et qui temoignent de la violence de l'inflammation.

Étiologie. — Diagnostic. — La laryngite aigue est prorequée par le contact direct d'un air froid sur le larynx, ou par son action indirecte sur une autre partie du corps (froid aux pieds); elle se développe sous l'influence de gaz irritants, elle accompagne la trachéite, la bronchite, le coryza, elle est un des principaux symptômes de la grippe; elle revêt fans la rougeole des allures spéciales.

La forme intense peut simuler l'ædème de la glotte : la torme legère, heaucoup plus fréquente, ne doit pas être contondue avec l'aphonie nerveuse, diagnostic qui demande quelques explications. Tout individu qui, à la suite d'un refroi lissement, est pris de dysphonie ou d'enrouement, n'a pas forcèment une laryngite, il a parfois une paralysie socale (aphonie nerveuse) (Krishaber) : dans ce dernier cas, en effet, on ne découvre au laryngoscope aucune trace de

phlegmasie: les cordes vocales ont conservé leur blancheur, mais elles se tendent incomplétement, la paralysie est habituellement unilatérale, elle est cause de dysphonie. Ces troubles de la voix sont dus à la paralysie du nerf laryngé externe qui anune le muscle crico-thyroidien, muscle tenseur par excellence des cordes vocales!

La laryngite, surtout chez les enfants (toux laryngée et enrouement), est souvent un des symptômes dominants de l'invasion de la rougeole; la concomitance des autres catarrhes, pharyngé, oculaire, nasal, permettra de complé-

ter le diagnostic.

On n'oubliera pas que les troubles laryngés d'origine syphilitique, l'enrouement et « l'extinction de voix » dus à l'érythème et aux syphilides érosives du farynx, out la plus grande analogie avec la laryngite simple; cette remarque

est importante au point de vue du traitement.

Pronostic. — Traitoment. — La laryngite catarrhale aigué, peu redoutable chez l'adulte, prend chez l'enfant une certaine gravité à cause des accès de suffocation qu'elle détermine. Elle est sujette à récidives, et elle devient un vrai malheur pour les personnes dont le tarynx « est un instrument de travail » (Peter et Krishaber), pour les chanteurs, avocats, orateurs, qui sont quelquefois obligés d'abandonner leur profession, parce que la voix, altérée, ne revient que lentement à son état normal et se perd de nouveau sous l'influence des mêmes causes.

Les sudations, les hoissons chaudes, les gargarismes émollients, les pulvérisations, les mhalations, les révulsifs places au devant du cou, les topiques portés directement sur le larynx, et entin les émissions sanguines locales, lorsque la phlegmasic est vive, forment l'ensemble du traitement.

¹ Cette paralysie du norf laryngé externe par refroidissement n'est pas plus etonnante que la pasalysie du neréfacial ou du gerf radial provoques par la même cause. Il est assez curieux de voia qu'un meme agent, le froid, ameintail la rélé des nerfs moteurs en il terminant la pararysie, et evalte le cél des nerfs sensitifs en créant la névralgie. Aphonie nerveuse, The de Paris, 1866.

& 3. LARYNGITES CHRONIQUES

le décrirai trois varaités de laryngites chroniques : la laryngite catarrhale chronique, la laryngite glanduleuse et la laryngite hypertrophique. Je ferai toutefois remarquer que ces variétés ne sont pas toujours nettement distinctes en clinique, on peut même dire qu'elles sont souvent associées.

Laryngite catarrhale chronique. — Cette variéte n'est presque jamais primitive, elle succède habituellement à une on plusieurs laryngites aiguès, et, comme toute laryngite, elle est entretenne par les efforts du chant, par les exces de tabac et de boisson. La douleur est nulle, la toux est modèree, la raucité de la voix et l'emouement sont les troubles dominants. L'enronement est constant, presque unforme, il arrive rarement jusqu'à l'aphome. An larvagoscope, un constate la rougeur et la turgescence de la autiqueuse, avec arborisations et soilles glandulaires. Parford la phlegnasie se localise en certains points qui sont, par ordre de frequence : la fice posterieure de l'épiglotte, les ligaments arytémo-épiglottiques, les bandes ventriculaires et les cordes vocales.

Laryngite goutteuse. — On observe assex fréquemment, chez les sujets de souche et de prédispositions goutteuses, une forme de laryngite chronique avec pousses aigues, qui s'accompagnent de rhinite, de trachéite, et de bronchite. La bronchite est parlois limitee aux bases de la poitrine; si elle occupe les sommets, elle peut taire supposer une affection de nature tuberculeuse. Cette laryngite se montre particulièrement chez les chanteurs, des les premières années d'etudes, plus fréquemment l'éte que l'hiver. Elle dispatait le plus souvent spontanément, lors de l'apparition d'autres manifestations de la disthèse, à moins que le surmenage vocal n'ait provoqué une hypertrophie définitive des cordes (Bonner).

Laryngite glandulouse. - La laryngite glanduleuse, ou

granuleuse, est habituellement chronique d'emblée, c'est-àdire qu'elle n'est pas, comme la forme précédente, consécutive à des poussées de laryngite aigué. Elle est souvent liée à la pharyngite glanduleuse: c'est même, dans bien des cas, la pharyngite glanduleuse qui ouvre la scène; la maladie serait donc bien nonmée pharyngo-laryngite granuleuse. Les sujets herpétiques, arthritiques, y sont prédisposés, mais les excès de boisson, de tabac, et surtout l'usage immodéré de la voix sont les causes les plus puissantes de la pharyngo-laryngite granuleuse. L'inflammation se localise de preférence sur les glandes en grappe de la muqueuse, qui sont si nombreuses à la face postérieure de l'épiglotte, au-devant des cartilages aryténoides, où elles forment une rangée verticale, dans les ventricules, aux bandes ventriculaires et aux cordes vocales où elles ont pour mission d'humecter la région papillaire de la corde vocale, afin d'assurer l'intégrité de la fonction 1.

L'inflammation atteint, par ordre de fréquence, les groupes glaudulaires des aryténoïdes (glotte intercartilagineuse), ceux de la base de l'épiglotte, du vestibule du larynx et des cordes vocales. L'hypertrophie de ces groupes glandulaires, jointe à la vascularisation evagérée de la muqueuse, contribue à modifier les qualités de la voix; le chanteur ne peut plus obtenir les effets de la voie sombrée; et bientôt il perd la clarté du timbre des notes aigues. La perte des notes aigues, qui est un des premiers symptômes de la laryngite glanduleuse, se fait par un mécauisme facile à saisir.

A l'état normal, voici comment les sons aigus se produisent : les apophyses antérieures des cartilages aryténoides, par leur rapprochement, mettent les cordes vocales en contact dans toute leur étendue, et, au moment de l'émission du son, les lèvres de la glotte vibrent surtout dans leur tiers anterieur; or, l'accolement complet des cordes vocales ne peut plus se produire, si la muqueuse inter-aryténoidienne est tuméfiée, épaissie, par l'hypertrophie glandulaire et par

^{1.} Copre Anatomie de la muqueuse du larynx. Thèse de Paris, 1874.

une vascularisation exagères; il en resulte que les aons aigus sont détectueux on tont défant. Plus tard, le malade perd les notes graves, et les notes du médium sont egalement atteintes si la lesson gagne les cordes vacules!,

Quand les lémms sont generalises, on constate au larypgo scape, outre les hypertrophies glandulares dant je viens de parlei. l'état granuleux et la vascularisation des handes ventriculaires. l'état granuleux et les strigtions rougeaties des cordes vocales. Parfois en veit des eromons en divers paints de la mugneuse.

La largagite hypertrophique. La largagite hypertraphique est rarement isolée, elle est habituellement associée
à la forme précédente. L'hypertrophie out générale ou
partielle, dans ce dermer cas elle porte sur l'épiglotte, sur les
replis arylène épiglottiques, sur les condes vocales. Turck a
même de est une variété d'hypertrophie atteignant la corde
vocale; chordita tuberona les parties hypertrophiès sont
epiglot, souvent déformées; l'épiglotte s'incline en acciere
a carelle en partie l'entrée du largas; les replis acyteno
epiglottiques sont épiassis et cumme en courcis, les arylèaoutes premient la forme d'un mamelon à contours irregubiers, les cordes vocales augmentent considérablement de
columne.

Outre les alterations de la vois qu'en retrouve et sous buties les formes, la laryagite hispertrophique est purfois acompagnée d'une dyspuée, qui est due à la saille despuées hypertrophique qui obliterent ou partie l'oritre du barvix et pensont arriver graduellement à provoquer l'assissant.

On oppose aux Inryigites chromiques un tradement local expénéral. L'application discele sur le laryes d'une solution le actrate d'argent un dissemn et même au conquième, les estillations de bismuth, les inhalations de vapeurs redece, en sulturouses, les proparations arsenies es à l'interestr, est les agents thérapertiques les plus mulés. On obtient

Krishnion Anuadea ifan neistiedien ife Lexistis et ilie lige yien, 1000, je 61.

de bons résultats de la cure des Eaux-Bonnes, de Cauterets, de la Bourboule. Krishaber a appliqué avec succès l'igni-

puncture aux granulations du larvox.

Il faut également s'assurer de la perméabilité des fosses nasales, et restaurer la respiration par le nez. La laryugite goutteuse cède souvent à des topiques très chauds placés sur le cou, a des aspirations nasales d'eau legérement salée et aussi chaude que possible; elle est améliorée par les gargarismes très chauds. Le meilleur de ces gargarismes peut être fait avec du vin, additionné d'une infusion de cannelle qui le rend astringent et qui doit être employé aussi chaud que le malade pourra le tolerer. Tous les symptômes cèdent en général très rapidement. (Bonnier.)

8 SYPHILIS DU LARYNZ LARYNGOPATHIES SECONDAIRES LARYNGOPATHIES TERTIAIRES

Par leur fréquence et par leur importance, les lésions syphibliques du larynx méritent de fixer longuement notre attention. Lewin dit qu'après la peau et la gorge, c'est le larynx que la syphilis attaque le plus souvent. Sons l'influence de la syphilis, les différentes parties du larynx, l'épiglotte, les replis aryténo-epiglottiques, les bandes ventriculaires, les cordes vocales, le squelette du larynx, peuvent être le siège d'altérations les plus diverses. Ces aftérations sont superficielles ou profondes. Les fésions superficielles, le catairhe laryngé, l'érythème, les plaques muqueuses, les érosions, les exudecrations avec ou sans ordème, lont partie des accidents secondaires.

Les intiltrations profondes sous-muqueuses, les syphilomes diffus ou circonscrits, les ulcérations, les hypertrophies, les végétations, les altérations des cartilages, la formation et l'élimination des séquestres, les rétractions cicatricielles.

^{1.} Krish der et Mausiac Laryngopathies syphilitiques. Annales des matadies de l'oreille et du larynz, 1878. — Gouguenheim, Laryngite syphilitique secondaire, 1881.

les laryngosténoses progressives, les déformations permanentes, le phlegmon péri-laryngien¹, font partie des accidents tertiaires.

LARYNGOPATHIKS SECONDAIRES

Description. — L'accident primitif, le chancre, n'a jamais eté observé au larynx. Je vais donc décrire tout d'aboud les accidents accondaires : l'érythème, le catarrhe, les syphilides erosives et ulcéreuses, avec ou sans ordème.

L'érythème syphilitique du larynx (έρνθημα, rougeur) apparait peu de semames après l'infection, à la même époque que les syphilides muquenses ou cutanées. C'est un accilent fréquent, je dirai même très fréquent. Que de gens qui sont enroués des les premières semaines, des les premiers mois de leur syphilis, et qui prennent cela pour un refroidissement, a pour un rhume, une extinction de voix », alors qu'il s'agit d'une manifestation syphilitique! L'erythème est caractérisé, au laryngoscope, par une teinte tosée, cendrée, rougeatre, de la muqueusc laryngée, il comede souvent avec un érythème de la gorge, qui, lui, notainment au voile et aux piliers antérieurs, est d'un rouge veronllon. Sous l'influence de l'erythème laryngé la voix est altérée, eurouée, parfois presque éteinte. Cet érythème disparait en quelques semaines, mais il recidive facilement; il laisse parfois une coloration ardoisée des cordes vocales. bans quelques cas, l'érythème est accompagné de sécrétion, il v a catarche laryngé.

Les apphilides secondaires du larynx sont érosives ou explérenses. Les érosives sont des ulcérations superficelles, opalines, arrondies ou ovalaires et entourées d'un bière rouge; aux cordes vocales, elles sont habituellement allongées et situées sur le bord libre des cordes. Les syphilides érosives concident parfois avec l'érythème, elles provouent des troubles de la voix, mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix, mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix, mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix mais elles ne sont habituellement des troubles de la voix mais elles ne sont habituellement des condes de la voix mais elles ne sont habituellement des condes de la voix mais elles ne sont habituellement des condes de la voix mais elles ne sont habituellement de la voix mais elles ne sont habituellement des condes de la voix mais elles ne sont habituellement des condes de la voix mais elles ne sont habituellement des condes de la voix mais elles ne sont habituellement de la voix mais elles ne voix de la v

¹ Mourac, Laryngopathies syphilitiques graves. Annales des maladies de careille et du lurgue, 1876.

tuellement accompagnées ni d'adéme ni de dyspnée; la déglutition est douloureuse quand elles atteignent les replis aryteno-épiglottiques. Ces syphilides érosives font partie des accidents secondaires jeunes, tandis que les syphilides ulcéreuses, dont je vais parler maintenant, apparaissent plus tard. Ces syphilides ulcéreuses (et je ne fais pas encore allusion aux ulcérations profondes de la période tertiaire), ces syphilides ulcéreuses sont plus larges, plus creuses que les syphilides érosives, leurs bords sont parfois saillants, d'un rouge vif, et la muqueuse environnante est adématice; elles occupent, par ordre de fréquence, l'épiglotte, la region aryténoidienne, les bandes ventriculaires, les cordes vocales.

Il ne faut pas croire que les lésions superficielles du laryny soient seulement l'apanage des premiers mois ou de la première année de l'infection syphilitique; quoique légères et faisant partie du groupe des accidents dits secondaires, ces différentes lésions, catacrhe, érythème, érosions, ulcerations superficielles avec ou sans ædéme, penvent apparaître et récidiver, alors que la syphilis date déjà de bien des années. La plupart de ces lesions, qu'on peut appeler benignes, déterminent principalement et presque exclusivement des troubles vocaux. La douleur larvingée est mille et la toux, si fréquente dans d'autres larvingites, fait souvent défaut dans les laryngopathies syphilitiques. Mais la gora est alterée, eraillee, c'est là le symptôme le plus constant : l'enronement, la raucité de la voix, la dysphome et parfors l'aphonie surviennent lentement ou rapidement et persistent avec ténacité. Il est certain que les personnes attemtes de larvagopathies syphilitiques sont plus sensibles à l'action du froid, et les refroidissements ne sont pas touiours etrangers à l'apparition on aux recidives de ces accidents larvigés syphilitiques. Cette notion est importante à connaître, elle permet de ne pas considerer comme de simples larvagites a frigore des accidents laryagés dans lesquels la syphilis joue le principal rôle.

La dyspuec existe rarement dans le cours des laryngo-

pathies secondaires, cependant des lésions superficielles et en apparence bénignes, sont parfois accompagnées d'ædème laryngé et de troubles respiratoires. C'est un fait de la plus grande importance, qui a été bien mis en relief par Krishaber. Quoique la dyspnée soit exceptionnelle au cours des laryngopathies secondaires, je répète que, dans quelques cas, l'oppression augmente brusquement d'intensité, et la trachéotomie deviendrait nécessaire si les accidents dyspnéiques ne cédaient rapidement au traitement approprié⁴. J'ai plusieurs fois véritié l'exactitude de ce fait, et M. Mauriac, romme Krishaber, affirme que « des érosions presque insignifiantes n'en deviennent pas moins un centre fluxionnaire dangereux autour duquet se forme brusquement un œdème de la glotte ».

En face d'une laryngite due en apparence à un refroidissement, en face d'une a extinction de voix » en apparence des plus simples, il faut toujours penser à la syphilis et diriger ses investigations dans ce sens afin d'éviter une erreur de diagnostic. La recherche du chancre et des adémopathies satellites, la présence de syphilides cutanées (roséole) et de syphilides des muqueuses (plaques muqueuses), la céphalée, la chute des cheveux, sont autant de symptômes qui permettent d'arriver au diagnostic pathogénique.

LARYNGOPATHIES TERTIAIRES

Description. — Les laryngopathies tertiaires, si bien étumées par M. Mauriac*, sont beaucoupplus rares, mais beaucoup plus graves que les laryngopathies secondaires : elles n'apparaissent guère avant la troisième année de l'infection syphilitique, néanmoins il y en a de très précoces (pendant la première année) et de fort tardives (après la vingtième année). Les laryngopathies tertiaires coincident assez souvent

^{1.} Krishaber. Troubles respiratoires dans les laryngopathies syphilitiques. Annales des matadies de l'oreitle et du larynx, 1879.

² Mauriae. Syphilose du larynx, de la trachée et des bronches. Arch. de méd., 1888.

avec des lésions syphilitiques de la trachée et des poumons, « elles en sont comme la souche », tandis que les laryugopathies secondaires sont surtout associées à des lésions syphilitiques du voile du palais et de la gorge.

Étudions successivement les différentes formes que peu-

vent revêtir les larringopathies tertiaires :

a. Syphilome ulcereux. — Gommes. — Le syphilome gommenx est superficiel on profond, il attaque les parties molles on le squelette du larynx; tantôt il est circonscrit sous forme de petite tumeur, c'est la gomme proprement dite; tantôt il s'infiltre dans les tissus, c'est le syphilome en nappe ou diffus.

La gomme est la forme la plus typique du tertiarisme laryngé. Les dimensions des gommes laryngées varient du volume d'une tête d'épiugle à celui d'une noisette ; on rencoutre parfois plusieurs gommes, isolees ou confluentes, à différentes périodes de leur évolution. Ilabituellement la gomme, vue au laryngoscope, forme une saillie arronde, de couleur sombre, entourée d'un ædème rougeâtre; en se ramollissant, elle devient jaunâtre à son centre et se perfore; en quelques jours une ulcération est constituée, qui a peu de tendance à se cicatriser spontanément. Les bords de l'ulcération sont tailles à pic, le fond est grisâtre, les tissus environnants sont durs et élastiques. La règion sur laquelle siège l'ulcération est deformée, ædématice.

La néoplasie gommeuse n'est pas fonjours circonscrite, elle peut infiltrer la muqueuse et le tissu sous-muqueux sous forme de trainée diffuse; c'est le syphilome en nappe. Le syphilome est souvent capiteieux comme les lessons phagédéniques, il provoque des ulcérations serpigineuses, à marche envahiss inte, qui ravagent non seulement la muqueuse, mais qui gagnent en profondeur, attaquent le périchondre, les cartilages, les articulations et peuvent même atteindre les remois extra-larvagées et provoquer des phlegmons du cou (Hauriac). Ce syphilome diffus a pour siège initial le tissu sous-muqueux, il peut neammons debuter par le squelette du larynx.

Il y a enfin d'autres ulcérations qui ne résultent pas de la nécrobiose d'une néoplasie gommeuse. Outre les ulcérations gommeuses que je viens de décrire, on peut observer des ulcérations tertiaires dont l'aspect ressemble, au début, à une simple congestion de la inuqueuse ou à des érosions superficielles. Mais on aurait tort de se fier a cette « béniguite apparente », car cette lésion en apparence congestive, est parfois le prélude d'un processus ulcéreux, phagedémique et terrible.

Les lesions gommenses et ulcéreuses que je viens d'émumèrer se présentent au laryngoscope sous les aspects les plus caries : l'épiglotte qui est si souvent attemte par la syphilis est epaissie, hyperplasiée, cédématiée, déformée, elle prend l'aspect d'une tumeur tomenteuse, d'un rouge sombre, qui oblitère a divers degrés le vestibule du larvix. Dans d'autres cas, l'epiglotte est échancrée, crenelee, couverte d'ulcérations, « depuis l'erosion à peine destructive de sa face et de ses hords jusqu'aux ulcérations serpigmenses et gangréneuses qui la labourent, la perforent, la réduisent en lambeaux »; elle est parfois convertie en un moignon irrégulier. Le phagédénisme est assez fréquent à l'épiglotte.

La région aryténoidienne et les replis aryténo-epiglottiques, vus au laryngoscope, sont déformés, œdématiés, hypertroplnés par le tissu gommeux; ils obstruent en partie le sestibule du larynx et cachent les cordes vocales. Les végétations n'y sont pas raires. Parfois ils sont le siège d'ulcérations a fond grisatre, à bords foncés, taillés à pic.

Les cordes vocales subissent les alterations les plus variées; elles sont rouges, hypertrophiées, ovoides, déformées, ulcérees. L'ulceration debute par le bord libre, rouge la corde, hi donne l'aspect de dents de scie; partois elle ta réduit en lambeaux ou devient l'origine de ricatrisations vicieuses et d'allberences.

b. Sypholome non alcéreux. — L'infiltration sypholomateuse diffuse n'aboutit pas toujours a l'alcération; dans quelques cas l'infiltration neoplasique s'effectue très lentement et peut déterminer, au larvax comme aux lèvres, comme au

prépuce, un épaississement scléreux qui n'a pas de tendance à s'ulcèrer. Cet épaississement, qui est rarement généralisé, rétrecit la cavité du larynx; it siège surtout à la portion sus-glottique de l'organe, à l'épiglotte, aux bandes ventriculaires; it peut même se localiser à l'une de ces parlies. Vue au laryngoscope, la partie malade est déformée, d'un rouge sombre; sa surface est granuleuse, mamelonnée et parlois accompagnée de végétations. Chez un ancien syphilitique que je viens d'observer, on constatait l'hypertrophie de la bande ventriculaire gauche et deux végétations à la région aryténoïdienne.

c. Végétations. — Le néoplasme syphilitique du larynx revêt souvent la forme négétante. Les végétations sont rarement solitaires; isolées ou confluentes, sessiles ou pédiculées, leur dimension varie du volume d'un grain de mit à celui d'un pots. Elles ont pour siège de prédiection les bandes ventriculaires et les cordes vocales; elles s'y développent sur les faces, sur les bords et à l'angle de réunion : elles envahissent rarement l'épiglotte contrairement aux inleérations qui ont pour l'épiglotte une préférence marquée. Les végétations syphilitiques se développent peu sur la muqueuse saine, habituellement la muqueuse était deja lésée avec ou sans ulcération. Par leur nombre ou par leur volume, les vegetations syphilitiques peuvent rêtrecir ou obstruer la glotte et la cavité laryngée.

d. Lésions du squelette. — Le syphilome peut attaquer primitivement les cartilages ou n'envalur les cartilages qu'après les parties molles. Les cartilages atteints sont par uidre de frequence les aryténoides et le cricoide (; le thyroide est habituellement respecté. Le syphilome a pour premier résultat la transformation calcaire du tissu cartilagmeux; le tissu calcifié se nècrose, le sequestre dans son travail d'élimination est accompagné de suppuration, de traînces purulentes, de clapiers, de fistules, d'œdemes. Le processus de nécrohiose débute par la paroi interne du cartilage, mais il peut envalur toute l'épaisseur du cartilage, en depasser les

^{1.} De Gennes et Griffon, Soc. anat., nov. 1896.

hmites et provoquer un phlegmon de la région cervicale antérieure.

Les arthropathies, les luxations, les ankyloses dérivent du même processus syphilomateux. Dans quelques cas un fragment de cartilage, un aryténoide tout entier, peut être éliminé par une fistule, rejeté par la bouche, ou tomber dans les voies aériennes et provoquer l'asphyxie.

Les altérations des cartilages de Wrisberg et de Santorini sont parfaitement visibles au laryngoscope. L'ankylose cricoaryténoidienne est presque toujours unilatérale, elle immo-

bilise la corde vocale du côté ankylosé.

e. Œdèmes. — Des œdèmes, de coloration différente, accompagnent souvent les laryngopathies syphilitiques ternaires. Les œdèmes laryngés jouent un rôle considérable dans l'histoire des laryngopathies syphilitiques, ils sont plus ou moins étendus et envahissent par ordre de fréquence les replis aryténo-épiglottiques, l'épiglotte, les bandes ventriculaires, les cordes vocales, le dessous des cordes vocales, la trachée. Ils provoquent tous les symptômes de l'œdème laryngé, le cornage, le tirage, la dyspuée voisine de l'asphyxie. Au laryngoscope, on constate la déformation et la tuméfaction des parties envahies par l'œdème : l'épiglotte « s'enroule en cornet et se gonfle en marron ou en museau de tanche »; les aryténoïdes forment de gros bourrelets qui oblitérent la région sus-glottique.

Cette question de l'ædème laryngé syphilitique sera étu-

dée en detail au chapitre des œdèmes du larvax.

f. Adénopathie trachéo-laryngée. - Les nombreux gangtons qui sillonnent la trachée et le larynx sont parfois atteints d'adénopathie syphilitique; aussi n'est-il pas rare fobserver les symptômes qui accompagnent les lésions des nerfs récurrents (spasmes de la glotte ou paralysie des cordes vocales).

g. Cicatrices. — Laryngo-sténose. — Les lésions ulcéreuses du larynx laissent parfois après elles des déformations, des

^{1.} Poyet. Manuel de la ryngoscopie.

adhérences, des rétractions, qui compromettent la voix et la respiration. L'épiglotte peut être déviée, déformée par des brides cicatricielles qui l'attirent vers les replis aryténoépiglottiques ou vers les parois latérales du pharyax, il en resulte une déformation totale de l'ouverture du laryax vu au laryagoscope. J'en ai vu un remarquable exemple chez une de nos malades de la salle Monneret, les cordes vocales peuvent être transformées en cordons scléreux qui entrainent l'apophyse vocale et la luxent : l'axe et le calibre de la cavité laryagee sont moditiés et une laryago-stenose à évolution lente en est la conséquence. Dans quelques cas, la laryago-sténose a une autre origine, les cordes vocales ulcérees se soudent dans une étendue plus ou moins grande et il en résulte une sorte de diaphragme qui oblitère la glotte en partie.

h. Paralysies. - C'est l'examen au laryngoscope qui pent seul faire reconnaître l'existence des paratysies syphilitiques des muscles farvigés, Les paralysies sont souvent unilaterales et atteignent surfout la corde gauche. La paralysie des muscles crico-aryténoidiens postérieurs, muscles de la respiration, est caractérisée par l'immobilité des cordes vocales au moment de l'inspiration : la glotte, au fieu d'être béante pendant l'inspiration, tend à se fermer et l'asphyxie est imminente. Quand un muscle crico-aryténoidien latéral est paralysé, la corde vocale du côté correspondant ne se rapproche pas de l'autre corde vocale pendant la phonation. La paralysie syphilitique du muscle ary-aryténoidien est fort rare; an laryngoscope, la glotte intercartilagineuse reste béante pendant l'émission des sons, Les laryngoplégies sont le plus souvent isolées; leur pathogeme est encore mal connue; on peut invoquer soit des lésions des ganglions qui avoisinent les nerfs récurrents. soit une lésion intra-cranienne, mais il est plus probable que ces paralysies, souvent parcellaires, ont une origine péripherique. Un peut les comparer aux paralisies des nerfs moteurs de l'œil et à la paralysie faciale, qu'on observe également, à différents titres, dans le cours de l'infection syphilitique à toutes ses périodes.

Symptômes. - Les lésions multiples des laryngopathies syphilitiques ont les conséquences suivantes : les troubles de la roix sont souvent les premiers à paraître; ces troubles sont plus ou moins accentués, depuis l'enrouement et la raucité jusqu'a l'aphonie complète et persistante. La tour, chose utile à connaître, est rare et sans importance. Les troubles de la respiration sont pour ainsi dire constants. depuis la simple auhélation jusqu'à la dyspnée la plus violeute. Bien des malades ont un essoufflement auguel ils Shabituent à la condition de ne faire ancun effort violent; chez quelques-uns l'oppression revêt sous forme d'accès une terrible intensité; parfois la dyspnée s'amende pendant quelque temps pour reparaître ensuite plus forte; dans quelques cas enfin, surtout au cas d'ordème diffus, les simptômes dyspnéiques se précipitent avec une telle rapidité, qu'en quelques jours l'asphyxie devient imminente si on n'intervient pas pour conjurer le péril.

Le cornage (inspiration strudente et siffante), le tirage (dépression du creux épigastrique) accompagnent presque

toujours les grandes dyspnées laryngées.

Cette dyspnée laryngee, avec ou sans cornage, avec ou sans tirage, est due au rétrécissement de la lumière du larynx. Ce rétrécissement est rapide (laryngo-sténose aigué, ou lent (laryngo-sténose progressive). Les œdémes, les abcès, sont les causes les plus habituelles de la laryngo-sténose aigué.

La laryngo-sténose progressive, chronique, est due à des causes multiples : au développement de fumeurs gommenses, au syphilome diffus hypertrophique, à la présence de végétations, aux cédemes, aux abcès, aux cicatrices, à la déformation de la région acyténo-épiglottique, aux luxations des arytenoides, aux adhérences des cordes vocales. Cette énumération explique assez la diversité, la continuité, l'intermittence, l'intensité des troubles respiratoires.

le ne signale que pour mémoire l'asphysie consécutive à la chute d'un cartilage nécrosé dans la trachée.

Thez quelques malades la déglutition est très doulou-

reuse, presque impossible, surtout quand les bords de l'épiglotte et les aryténoïdes sont enflammés et ulcéres. A la dysphagie se joignent parfois de vives douleurs d'oreille. La fétidité de l'haleine est plus rare ici que dans le cancer.

Diagnostic. — Ce qui fait souvent la difficulté du diagnostic, c'est que presque toutes les laryngopathies (laryngite hypertrophique, laryngopathies syphilitique, tuberculeuse, cancéreuse, œdème brightique) peuvent susciter mêmes troubles de la voix et mêmes troubles de la respiration; ce qui fait encore la difficulté du diagnostic, c'est que plusieurs laryngopathies peuvent présenter au laryngoscope un aspect assez identique, infiltration hypertrophique, excroissances polypiformes, ulcérations, œdèmes. Passons donc en revue les signes et les symptômes qui peuvent différencier ces laryngopathies.

1º Largngite chronique hypertrophique. — Santé en apparence excellente, pas d'amaigrissement, appétit conservé; troubles dyspnéiques nuls ou sans importance, toux gutturale opiniâtre, sécheresse de la gorge. Depuis longtemps altération graduelle de la voix, perte des sons aigus, voix

enrouée, raugue, colonneuse,

Au laryngoscope: hypertrophie et granulations des bandes ventriculaires, rougeur et granulations des cordes vocales, surtout à leur bord libre; hypertrophie des glandes du larynx, principalement à la région aryténoidienne; comme conséquence, rapprochement incomplet des aryténoides. Erosions insignifiantes de la muqueuse. Catarrhe pharyngolaryngé, sécretion abondante.

La laryngite goutteuse présente à chaque phase aigué un érythème parfois intense de tout le larynx, du pharynx et de la trachée. La périodicité des crises peut seule écarter l'idée d'une affection syphilitique érythémateuse. Les cordes

vocales out parfois un aspect sanguinolent.

2' Laryngopathie tuberculeuse. — Amaigrissement, perte d'appétit, toux laryngo-bronchique; hémoptysie ou pleurésie antérieures, lésions pulmonaires en voie d'evolution. Dans quelques cas exceptionnels, tuberculose laryngée primitive. Troubles de la voix dans toutes feurs modalités; troubles dyspnéiques nuls ou accentués, suivant la topographie et l'intensité des lésions. Douleurs et dysphagie parfois très vives.

Au laryngoscope : pâleur inusitée de la région palatine et du restibule largagé. Lésions du larvax isolées on combinées. revetant les formes suivantes : - a. - Infiltration tuberculeuse sans ulcération dont le siège est surtout à la region inter-aryténoidienne, à l'épiglotte, aux replis, aux bandes rentriculaires; hypertroplue et deformation de ces parties. notamment saillie coniforme des aryténoides ou de l'un d'eux : volume énorme de l'éniglotte, tuméfaction considérable des bandes ventriculaires; cordes vocales ternes et deposies; épiglotte habituellement respectée; saillies glandutaires; catarrhe laryngé. - b. - Végétations tuberculeuses dont le volume est parfois considérable et dont le siège est surtout à la région inter-aryténoidienne; ces vegétations sont décolorées, livides, recouvertes de mucosites purulentes et souvent implantées sur une base ulcerée; l'adème qui les entoure est pâle. - c. - Ulcérations tuberculcuses : leurs bords sont peu épais, déchiquetés, décobles; dles ont peu de profondeur, l'adème qui les entoure est mon, pâle, livide. A la longue, ces ulcérations détrusent les bandes ventriculaires, les cordes vocales, les replis de l'epiglotte, l'ar le raclage des ulcérations on recueille un liquide qui contient parfois le bacille de la tuberenbise. d. - Paralysie ou parésie d'une corde vocale, sane assez fréquent dès le début de la tuberculose laryngée Libermann).

5 Laryngopathies syphilitiques. — Santé en apparence excellente, appétit conservé, pas d'amaigrissement. Toux nulle ou insignifiante. Syphilis antérieure. Tous les troubles le la voix depuis le simple enrouement jusqu'à l'aphonie complete et persistante. Tous les troubles de la respiration, depuis la simple anhélation jusqu'à l'oppression avec sifflement laryngé, accès dyspnéique, cornage, tirage. Douleurs à la deglutition et douleurs d'oreille suivant les lésions.

Examen au laryngoscope : on ne trouve pas la pâleur palato-pharyngo-larvngée si commune à la tuberculose. Les lésions laryngees, isolées ou combinées, apparaissent sous les formes suivantes : - a. - Gomme arrondie, saillante, rougeatre, siégeant à l'épiglotte, aux replis, aux bandes ventriculaires, faisant saillie dans le larynx, déformant les parties envahies. b. Syphilame diffus à forme hypertrophique siégeant en différentes régions, coincidant souvent avec des excroissances syphilitiques ou des ulcérations. - c. - Ulcérations: un peu dissérentes suivant qu'elles sont consécutives à une gomme, à un syphilome en nappe ou à des ulcérations tertiaires non gommenses. Habituellement l'ulceration syphilitique a des bords épais, taillés à pic (les bords de l'ulcération tuberculeuse sont déchiquetés, décollés); l'ulcération syphilitique est plus profonde, plus excavée que l'ulcération tuberculeuse; les tissus ædématiés qui entourent l'ulcération «vphilitique sont habituellement rouges et durs (ils sont páles, livides et mous dans l'ulcèration tuberculeuse): l'ulciration syphilitique est rapidement destructive, elle creuse, ravine, perfore les tissus (l'ulcèration tuberculeuse est lentement progressive); l'ulcération syphilitique siège à toutes les parties du larynx, mais elle a une préddection bien marquée pour l'épiglotte, surtout pour sa face linguale (la tuberculose ulcéreuse débute rarement par l'épiglotte et envahit surtout sa face laryngée); les ulcerations syphilitiques sont moins nombreuses que les ulcerations tuberculeuses, elles laissent après elles des cicatrices, les ulcérations tuberculeuses n'en laissent pas. d. - Végetations : elles sont plus rares dans la syphilis que dans la tuberculose; les végétations syphilitiques siègent surtout à la base de l'épiglotte, aux bandes ventriculaires, aux cordes vocales relles siègent surtout à la région interarviénoidienne dans la tuberculose); les végétations syphilitiques sont une modalité particulière de bourgeons charnus; elles sont habituellement associées à un travail ulcéreux et tendent à disparaitre pour faire place à une cicatrice; les végétations tuberculeuses continuent à s'accroître.

Dans les cas où la tuberculose vient compliquer la syphilis laryngee, le diagnostic est extrémement difficile. Cette association n'est pas care, j'en ai observé plusieurs cas, et chose remarquable, on dirait que la tuberculose laryngée, au contact de la syphilis laryngée, prend des allures moins graves

et moins rapides que lorsqu'elle est isolée.

1º Larungopathie cancéreuse. - Ce qui fait l'extrême difficutté du diagnostic du cancer, c'est que pendant une ou deux années le cancer larvagé peut évoluer fentement, sourdement, sans altèrer la santé genérale, l'appétit restant bon, le sujet ne maigrissant pas, la lésion laryngée n'ayant aucun retentissement sur les ganglions. Il n'y a que des troubles de la voix et ils n'ont aucun caractère disunctif. Plus tard, quand le cancer est ulcéré, la nature de la lésion, l'hémorrhagie facile, la fétidité de l'haleine, les douleurs extrêmement vives à la gorge et à l'oreille, l'expectoration sanglante, sont autant de signes qui plaident en faveur du cancer, mais pendant la première période, et cette période peut être longue, comment arriver au diagnostic? D'abord, si le sujet n'a aucune tare syphilihque on tuberculeuse, la question est un peu simplifiée. Le cancer au début est toujours unilatéral et sa lésion est nettement circonscrite : le lieu d'élection est la bande ventriculaire on la corde vocale; quand le cancer est polypiforme, il se distingue des autres lésions végétantes en ceque l'ulcère se creuse à mesure que la tumeur s'accroit (Krishaber). Les fongosités du cancer ressemblent à des choux-fleurs ulcérés, bourgeonnants, sanieux, saignant facilement; on ne trouve rien de semblable ni dans la syphilis ni dans la tuberculose.

5º Polypes du larynx. Il ne faut pas confondre les excroissances polypiformes de la syphilis avec les végétations de la tuberculose et avec les papillomes. Les végétations tuberculeuses sont décolorées, reconvertes de mucopus, elles sont implantées sur une surface ulcéreuse, elles sont entourées d'une muqueuse plus ou moins cedematiée, elles siègent habituellement à la partie postérieure des

cordes, à l'apophyse antérieure de l'aryténoïde. Le papillome a le volume d'un grain de mil, d'un pois, d'une noisette; il est pédiculé ou sessile; il est blanchâtre, nacré, rugueux, parfois recouvert de mucosités blanchatres; il siège de préférence au tiers antérieur du bord libre des cordes vocales, dans la région ricle en papilles et en glandes. Ces polypes provoquent des troubles de la voix et parfois des troubles de la respuration.

6° OEdèmes du largux. — Tous les œdèmes du largux, cedème brightique, uslème a fragore, etc., peuvent simuler l'ordème largugé syphilitique; les mêmes troubles dyspuéques avec cornage et tirage existent de part et d'autre; aussi faut-il toujours faire avec soin l'enquête pathogénique, afin d'instituer sans retard le traitement antisyphilitique.

s'il y a lieu.

Traitement. — La connaissance des altérations syphilitiques du laryux a une importance d'autant plus grande qu'a part quelques lésions tertiaires, quelques la vogostenoses cicatricielles, les affections syphilitiques du laryux, même les plus graves, cèdent fort bien à la médication specifique. Dans les laryngopathies syphilitiques, le traitement local n'a qu'une importance secondaire; ce qui importe, c'est le traitement spécifique. Les frictions mercurielles, la Inqueur de Van Swieten, le sirop de Gibert, l'iodure de potassum à la dose de plusieurs grammes par jour, donnent de très bons résultats; les troubles vocaux et les troubles respiratoires diminuent et disparaissent, parfois assez lentement, parfois rapidement, et les exemples ne sont pas rares de gens qui allaient subir l'opération de la trachéotomie pour des accidents qui ont pu être conjurés en quelques jours par la médication specifique. On ne saurait trop se rappeler ces faits; krishaber en a publié qui sont absolument remanquables.

Depuis quelques années, je fais exclusivement usage d'injection huileuse ou aqueuse de bi nadure d'hydrargyre, et je trouve cette préparation mercura lle tellement superieuse. que je ne traite plus la syphilis que par ces injections et je ne leur adjoins presque jamais l'iodure de potassum. On pratique journellement, pendant quinze jours, une injection de 1 ou 2 grammes de solution, ce qui représente 4 a 8 milligrammes de bi-iodure. On peut aller à 15 et 20 milligrammes de di-iodure. On peut aller à 15 et 20 milligrammes de di-iodure, on peut aller à 15 et 20 milligrammes de di-iodure, puis en le reprend pendant une quiozame, et ainsi de suite pendant trois mois. Ce traitement sera exposé au Memento thérapeutique annexé au quatrième volume.

Dans quelques cas, la médication mercurielle et iodurée ne réussit pas d'emblée, il faut persévérer, et tels accidents avaces qui avacent résisté à un traitement de douze à quinze jours commencent à céder, pourvu qu'on y mette tonte la persévérance voulue. J'ai eu dans men service plusieurs malades atteints de laryngepathies syphilitiques à la période asphyxique. Ces malades avaient déjà l'ait, ailleurs, différents traitements au mercure et à l'iodure, mais, en dépit du traitement, la tésion laryngée avait progressé parce que les doses médicamenteuses n'avaient éte ni assez élevées, ni assez longtemps continuées. J'ai eu la satisfaction de voir guérir ces malades.

Il ne faut pas trop se hâter de pratiquer la trachéotomie; ators même que l'asphyxie paraît imminente, on meurt rarement du fait de laryngopathie syphilitique, et, si l'on agit sigoureusement au moyen du traitement que je viens d'indiquer, on est presque toujours assez heureux pour conjurer le danger sans recourir à l'opération.

Quand la tuberculose et la syphilis sont associées, il semble, d'après les statistiques les plus récentes, qu'il y ait avantage à ne pas traiter la syphilis. Il faut surtout donner un régime tonique et reconstituant. Ontre que le mercure et l'iodure affaiblissent le tuberculeux, la tuberculose progresse à mesure que la syphilis s'atténue, elle semble même prendre un caractère exceptionnel de gravité. Au contraire, les deux affections paraissent se neutraliser dans une certaine mesure, au moins pour un temps.

LARYNGOPATHIE SYPHILITIQUE HÉRÉDITAIRE

Le larvux n'est pas plus que les autres organes à l'abri des lésions de la suphilis héréditaire, précoce on tardere. « Les manifestations larvugées de la syphilis béréditaire sont beaucoup plus communes dans le jeune age qu'on ne le croit géneralement. Mackenzie en a rencontré un grand nombre de cas, tantôt des la première année (hérédité precoce), tantôt dans l'enfance, jusqu'à 12 et 15 ans (heredité tardive 1). » Les lésions atteignent l'épiglotte (périchondrite), qui est rouge, epaissie, déformée, ulcérée, échancree, adhérente aux parties voisines (atrèsie laryngée). Les régions aryténoidiennes et les bandes ventriculaires sont infiltrees, vegétantes (Noure). Les cordes vocales sont tantôt normales. tantôt epaissies, ulcérées. Les troubles de la voix et de la respiration sont ici, comme chez l'adulte, les symptômes dominants. La voix est rangue, éraillée, éteinte; chez le petit entant qui ne parle pas encore, le cri subit les mêmes modalités (Sevestre). La respiration est compromise, depuila simple anhélation jusqu'à la dyspnée la plus violente.

J'ai la conviction que beaucoup d'enfants atteints de troubles laryngés simulant la trachéo-laryngite la laryngite striduleuse, l'adémie laryngé, n'ont autre chose que des accidents laryngés syphilitiques héréditaires; j'ai observé un cas de ce genre, avec le docteur Bonin, chez un jeune enfant qui avait été pris d'accidents tellement intenses qu'on parlait de pratiquer la trachéotomie; les accidents cesserent en quelques jours, grâce à la tiqueur de van Swieten. M. Sevestre a rapporté plusieurs observations du même genre³. C'est dire qu'on ne saurait apporter trop d'attention au diagnostic pathogenique des affections laryngees.

¹ Fourg et . La syphilis heréditaire tardice, p. 407.

² Hapath Heredo syprates infinite. Thise do Paris, 1896 - Soko-lowski, trek, de larguagh que, 1894, p. 247

⁵ Sevestre. Clinique infantile, 1889, p. 59.

5 5. TUBERCULOSE DU LARYNX -- PHTHISIE LARYNGÉE

Anatomie pathologique. — Chaque organe fait sa tuberculose à sa manière, chaque tissu réagit à sa façon à l'envahissement du bacille. Quelle différence au premier abord, entre ce gros tubercule nasal qu'on prendrait presque pour un sarcome, et ces fines granulations tuberculeuses répandues sur l'intestiu, ou sur les mémoges! Et cependant, c'est le même élément pathogène qui produit des lesions si dissemblables à la vue. En bien, le larynx fait, lui aussi, sa tuberculose à sa façon, et les lésions tuberculeuses s'y présentent sous trois formes isolées ou combinées: la forme mfiltrée, la forme ulcérations tuberculeuses, végétations tuberculeuses, telles sont les modalités habituelles que revêt la tuberculose du farynx.

En 1825, Louis reconnut le premier les ulcérations laryngées propres à la phthisie; mais pour lui, comme pour ses successeurs An Iral et Monneret, ces fésions, de nature purement inflammatoire, n'étaient nullement le fait d'une tuberculisation de l'organe; Barth, au contraire, en 1859, émit l'opinion que ces ulcérations sont bien de nature tuberculeuse, et il afiltema en avoir surpris la formation dans la granulation tuberculeuse. L'histologie devait confirmer ses recherches (Rokitansky, Virchow, Cornil). Toutefois, il faut savoir que la granulation tuberculeuse, si fréquente dans d'autres organes, est plus rare dans le larynx; superficielle ou profonde, ses petites dimensions ne permettent pas tounours de la découyrir à l'oril nu.

Dans les cas aigus, surtout dans la tuberculose aigue pharyngo laryngée, les granulations miliaires sont disséminées a la surface du larynx, mais dans les cas chroniques, qui sont de beaucoup plus fréquents, les granulations tuberculeuses sont, pour atrisi dire, perdues au fond ou autour des ulcerations.

Ce qui domine l'histoire de la tuberculose du larynx, je le répéte, c'est l'intiltration tuberculonse, avec ou sans ulcerations, avec ou sans végétations. Étudions ces différentes lésions:

L'infiltration tuberculeuse peut atteindre toutes les couches du larynx; elle envahit les glandes et s'y développe aux dépens du tissu conjonctif et des cellules épithéliales; elle entoure les vaisseaux comme un manchon, la tumque atventive y participe et la lumière du vaisseau s'oblitere. Dans les muscles, elle détermine une myosite interstituelle, enfin elle se duffuse dans les différents tissus et provoque des indurations hypertrophiques voisines de la selérose et qui n'ont de l'ademe que l'apparence (Doléris).

Le tissu de tuberculose infiltrée est formé de cellules embryonnaires; l'infiltration est plus on moins diffuse, partois elle tend à revetir la forme nodulaire avec cellules geantes et bacilles. L'épithelium cylindrique peut persister infact, malgre une infiltration tuberculeuse sous-jacente

considerable.

Sur le cadavre, l'infiltration tuberculcuse se présente sous forme d'une tuméfaction grisatre ou jaunatre, à surface une ou raboteuse, resistante au toucher, assez dure à la coupe, Longtemps cette tumefaction tuberculeuse avait été prise.

bien à tort, pour de l'ædème (Gouguenheim).

La région inter-arytenoidienne, les aryténoides dont la saillie ressemble à des pains de sucre, les bandes ventriculaires, les replis aryténo-épiglottiques. l'épiglotte, participent isolément ou simultanément à cette tumefaction parfois considerable. Les cordes vocales sont plus rarement tumétiées, elles sont rongeatres, striées de vaisseaux et parfois déformées avec l'apparence de bourrelets.

Dans quelques régions du larynx, et principalement aux cordes vocales, le processus tuberculeux est caracterisé par un état sclero-caséeux qui a

^{1.} Deléris Becherches sur la Inherculose du larynx. Arch. de physiologie, 1877, p. 849.

les plus grandes analogies avec la tuberculose de la peaut (lupus sciereux).

Aillenrs, la conche épithéliale a pris l'aspect grenu que Forster appelait métamorphose dermoide; les nodules arrondis qui forment le semis sont d'origine papillaire et ne doncent être confondus ni avec des granulations tuberculeuses ni avec l'hypertrophie des glandes en grappe. Un reste, cette bision n'est pas spéciale à la tuberculose, elle appartient également à d'autres laryngites chroniques à tendance

hypertrophique.

La tuberculose larvagée est souvent ulcéreuse. Les ulcérations débutent par la couche superficielle de la muqueuse, frequeniment au niveau d'un foyer caseeux intra-glandulaire. Du voit de petits foyers mihaires, casécux, sur la muqueuse inter-arytenoidienne, sur l'émglotle, sur les replis et sur les cordes vocales, ha lésion se développe dans le chorion de la anoqueuse; c'est d'abord un état congestif, puis une multiplication des cellules conjonctives. Cette infiltration, primitivement sous-muqueuse, et surtout active au miveau des acmi glandulaires, gagne en étendue et en profondeur; elle subit la dégénérescence caséeuse, elle se ramolht, ses produits sont éliminés et l'ulcération est constituée.

Ces ulcerations, dont l'étendue dépend souvent de la réunion d'ulcérations secondaires, ont des bords déchiquetés, mtiltrés de tubercules; leur fond se couvre quelquetois de vagetations polypiformes volumineuses, surtout au niveau de

la region inter-aryténoidienne.

La region aryténoïdienne est généralement la premiere pleérée: l'ulcération peut gagner en profondeur et atteindre l'articulation crico-aryténoidienne et le périchondre, aussi les cartilages aryténoide et cricoide sont-ils souvent atteints, contrairement au cartilage thyroide habituellement intact. bans quelques cas, la lésion tuberculeuse débute par le périchondre ou par l'acticulation, une véritable petite fumeur blanche bacillaire en est la consequence. L'envalussement du cartilage est précédé d'infiltration calcaire, d'ossification et suivi de necrose, d'expulsion de séquestre, de suppuration, de tistule, d'odème. Le séquestre est rougeâtre, sec, il siège au fond d'une cavité anfractueuse, sanieuse, d'odeur fêtide. L'élimination des sequestres provoque des abcès migrateurs, et le pus se fait jour dans le larynx, dans le pharynx, on extérieurement à la peau. L'œdème du larynx, l'emphysème sous-cutané, les fistules laryngées sont engendres par le même travail.

Les ulcérations tuberculeuses atteignent également les replis aryténo-epiglottiques; elles peuvent détruire les bandes ventriculaires, ce qui supprime la cavité des ventricules de Morgagni. L'épiglotte est plus rarement ulcérée; quand elle est atteinte, c'est à sa base et à sa face laryngée, contrairement à l'ulcération syphilitique qui siège habituellement à la face linguale. Les cordes vocales sont souvent ulcérées, dentelées en forme de scie, réduites en lambeaux.

comidétement détruites.

La forme régétante de la tuberculose laryngee doit maintenant nons occuper. Les vegétations tuberculeuses revêtent deux formes principales. Dans une première forme, la végetation se développe au niveau d'une ulcération; c'est un bourgeonnement nettement limité à la surface ulcéreuse; son aspect est papillomateux. Ces végétations papillomateuses s'implantent surtout à la région arytenordienne et à la partie postérieure des cordes vocales; elles peuvent acquèrir de fortes dimensions. Parfois elles ont l'apparence de choux-fleurs, elles obstruent en partie l'ordice de la glotte et, comme elles sont peu consistantes, elles se detachent facilement et peuvent occasionner par leur chute dans es voies respiratoires les accidents les plus graves.

Dans une autre forme, la vegetation tuberculeuse ne nait pas au niveau d'une ulceration, elle se développe pour son propre compte; c'est bien là une vraie tuberculose laryngée vegetante; on la rencontre surtout dans la tuberculose primitive du larynx (Mandl). Ces tumeurs tuberculeuses sont parlois multiples; leur volume acquiert les dimensions d'une tête d'épingle, d'un pois, d'une noisette; elles sont lisses, arrondies, ou inégales et bosselées, blanchâtres, rougeâtres, en un mot elles présentent peu de signes distinctifs. Elles s'implantent de préférence aux cordes vocales et à la région aryténoidienne. Elles récidivent après ablation.

Dans la tuberculose laryngee, les ganglions péritrachéobronchiques sont souvent atteints d'adémte et provoquent

des lésions des nerls récurrents.

Symptômes. — L'infiltration tuberculeuse laryngée peut exister en certains points du larynx sans provoquer aucun symptôme, pas même des troubles de la voix. Habituellement la lésion marche lentement, elle envahit d'abord la region aryténoidienne, les baudes ventriculaires, les cordes vocales, et pendant quelque temps, les alterations de la voix, la voix enrouée, voilée, rauque, sont les seuls symptômes appréciables; il n'y a encore ni troubles de la respiration ni douleurs.

Parlois cependant, dès les premières phases du mal, ou éprouve au larynx une sensation de chatouillement qui est fort desagreable, fort penible et qui provoque d'incessantes saccades de toux; les malades croient volontiers qu'une parcelle d'ahment, croûte de pain ou feuille de salade, se serait arrêtée au larynx.

Dans quelques cas, la voix reste bonne, ou à peu prebonne, mais la respiration est un peu courte, un peu accèlèrée, l'inspiration notamment est plus bruyante qu'à l'état normal, la colonne d'air inspiré rencontrant sur son passage les tissus tuméfiés de la glotte inter-aryténoidienne.

Si l'on examine le larynx, à cette période dont la durée peut être indéfinie, on est d'abord frappé de la pâleur inusitée du roile du palais, du pharynx et du vestibule laryngé : on constate une tuméfaction de la région inter-aryténoidienne, cette région de prédifection des lésions tuberculeuses : on note un gonflement plus ou moins considérable des cartilages de Santorini, des replis aryténo-épiglottiques, des bandes ventriculaires, de l'épiglotte. Dans quelques castles cordes vocales sont grisàtres, rosées, tuméfiées.

A une époque plus avancée, ces différentes lésions sont plus accentuces. l'infiltration des aryténoïdes fait saillie comme des pains de sucre, l'espace inter-aryténoidien présente des vegétations, les bandes ventriculaires sont enormes et recouvrent la corde vocale sous-jacente, qui n'est plus visible au laryngoscope; les ligaments aryténo-épiglottiques forment des bourrelets immobiles et rétrécissent l'ouverture du larvax; les cordes vocales sont striées de rouge surtout à leur tiers posterieur, et ont un aspect dermoide; elles présentent des érosions, des dentelures, une des cordes vocales est parésiée et se rapproche mal; entin le larvox, vu dans son ensemble, est déjà irrégulier, infundibuliforme, tapissé de mucosités épaisses. A cette période, les troubles vocaux sont fort accusés, néanmoins l'aphonie peut n'être pas complete et les troubles respiratoires peuvent n'être pas encore trop accentués.

La tuberculose larvagée peut s'immobiliser indéfiniment dans cette phase d'infiltration tuberculeuse sans aboutir aux ulcérations, mais si le processus passe à l'ulceration, c'est la phthisie laryngée qui se prépare avec son cortège d'angoisse, de dyspnée et de douleurs. La voix est à peu près completement perdue, parfois même l'aphonie est complète et il ne peut en être autrement, puisque les cordes vocales sont hypertrophiees, ulcérées, reconvertes par les bandes ventriculaires hypertrophiees, immobilisées par les ankyloses

des aryténoides.

La toux est liée aux altérations des poumons plus envore qu'aux lésions larvagées; elle est éteinte et éructante (Troussean et Belloc), le malade qui tousse avant l'air de se livrer a des efforts d'eructation 1. Quand une périchondrite aigue se déclare, elle s'annonce par de vives douleurs avec gène respiratoire; un abcès se forme, la dyspnée devient exces-

¹ Ce phénomène est facile à expliquer. A l'état physiologique, c'est lu brusque écartement des cordes vivales par ute expiration saccadée qui donne) la toux son tembre part culier ; mais dans la phthisie larying . , a glette beante ou détruite a opposant plus aucune résistance, l'air expiré prend le caractère de l'éructation.

sive, et l'abcès formé au niveau de l'aryténoide s'ouvre dans

le pharynx ou dans le larynx.

Les ulcérations de la base de l'épiglotte, des replis aryténo-épiglottiques, souvent associées à des lésions analogues de la base de la langue et du pharynx, rendent la déglutition extrémement pénible. Cette dysphagie est tellement douloureuse qu'elle inflige à quelques-uns de véritables tortures : « on dirait qu'on avale un charbon ardent ». Non seulement la douleur s'exaspère au moindre mouvement de deglutition, mais dans quelques cas le patient éprouve continuellement une hyperesthèsie extrémement pénible de l'arrère-gorge : la salive sérrétée en abondance ne peut être prive de repos, de sommeil et d'aliments, tornbe dans le marasme et le découragement, si l'on n'y porte remêde.

Comme symptômes douloureux, ajoutous les douleurs d'oreille, qu'on peut retrouver très intenses dans toutes les

laryngopathies.

La dyspnée, qu'on observe si souvent à une phase avancéede la tuberculose laryngée, est due à l'infiltration tuberculeuse, à la tumélaction des tissus, à l'adéme laryngé, aux regetations polypiformes, à la périchondrite et aux abrès qu'en sont la conséquence. Cette dyspnée revêt toutes les modalités; elle est lente ou brusque dans son apparition, et elle est parfois accompagnée d'accès d'étouffement, de pasmes glottiques, si fréquents dans d'autres malades du larynx. La respiration, stridente, bruyante, prend parlois les caractères du cornage. L'examen au laryngoscope est souvent géné à cette période par les positions anormales de l'épiglotte, par la tuméfaction, par l'ademe, par la secrétion muco-purulente qui tapisse le larynx.

La marche et la durée de la maladie sont fort variables. Dans quelques cas, la tuberculose larynzée semble s'immobiliser à sa première période, elle peut meme subre des phases d'améloration; dans d'autres cas, la marche des accidents est rapide, la vie du malade est compromise par un abcès, suite de périchondrite aigué, par un ædème de

la glotte, ou bien c'est la phthisie pulmonaire liée à la phthisie laryngée qui précipite les événements; le malade tombe dans le marasme, l'amaigrissement est extrême et

la flevre hectique termine la scene.

Forme catarrhale. - Je viens de décrire la forme la plus habituelle de la tuberculose larvagée, son évolution lente et graduelle; mais dans quelques cas la maladie debute brusquement, comme une simple larvagite catarchale a frigore, avec toux, enrouement subit, parfois aphonie complète durant quelques jours; l'examen laryngoscopique de révèle que de la rougeur, du gonfiement de la muqueuse et des sécrétions laryngées plus ou moins abondantes. Si le malade a déià des lésions tuberculeuses pulmonaires, n'en aurait-il lui-même que des indices, pareille laryngite survenant chez lui est sujette à discussion. C'est une larvogite tuberculeuse, disent les uns : non. disent les autres, ce n'est pas une larvagite tuberculeuse; ils l'appellent « larviigite des tuberculeux ». Je ne discertes pas que des tuberculeux ne puissent prendre une larvugite catarchale vulgaire, mais je pense que la plupart des faryngites, dites cataribales, survenant chez les tuberculeux, ou au début de la tuberculose pulmonaire, sont des laryngites tuberculeuses. Elles ont comme caractère d'être plus persistantes que la simple larvogite catarrhale, elles sont sujettes à récidive, elles laissent après elles un reliquat, une infiltration de la muqueuse, elles guérissent parfois complétement; mais, dans quelques cas, elles aboutissent aux formes volgaires, aux intiltrations et aux ulcérations de la tuberculose larvagée, Donc, une larvagite d'apparence catarrhale, chez un individu qui a en des bémontysies, une pleurésie, et à plus forte raison chez un sujet qui a des lésions tuberculeuses pulmonaires, cette larrogite, même avec son apparence bénigne, est une laryngite tuberculeuse; elle pourra guérir, elle pourra n'aboutir que rarement aux autres tormes de la phthisie larvagée, mais je la considére comme une manifestation tuberculeuse.

Elle est une manifestation tuberculeuse, au même titre

que ces pleurésies, au même titre que ces hémoptysies qui surviennent parfois au cours d'une santé en apparence excellente et qui sont néanmoins le premier acte, la premère explosion d'une évolution tuberculeuse qui apparaitra dans toute sa netteté quelques mois ou quelques

années plus tard.

Du reste, cette laryngite tuberculeuse, dite catarrhale, présente, dans quelques cas, des lésions franchement tuberculeuses qui prouvent que l'infection bacillaire peut se faire non seulement par la profondeur des tissus, mais encore par les couches superficielles. Heintze, cité par Héring , a signalé une légère infiltration de la bande ventriculaire; en a trouvé des bacilles entre l'épithélium, dans les glandes, dans les cellules de l'épithelium cylindrique des glandes; le bacille, dit M. Héring, peut donc s'introduire parles glandes et provoquer ainsi une infection d'origine superficielle.

Diagnostic. - Commencons par poser le diagnostic au début de la maladie. Les symptômes de la tuberculose la vigée à sa première période, la toux, l'enrouement, la dysphonie, sont communs à toutes les laryngites chromques. tes symptômes ne peuvent donc fournir des renseignements suffisants pour affirmer ou pour rejeter la tuberculose du

tarynx.

Parfois la tuberculose laryngée semble débuter par la paralysie d'une corde vocale, par l'apparition d'une végétation papillomateuse, par une poussée de laryngite catarrhale. Le diagnostic affirmatif de la tuberculose larvigée est donc difficile au début. Cependant je dois insister sur quelques signes qui ont une très grande importance. L'un de ces signes, c'est la paleur inuvitée qu'on observe au voile du palais et à l'épiglotte; cette paleur est parfois aussi accusée que dans les anémies les plus caracterisees; la muqueuse palatine et les parties du laryax, qui sont habituellement rosées, prennent chez le tuberculeux une teinte pâle, terne, grisatre, partois opaque. Cette paleur n'existe pas dans le

^{1.} Hering, page 2).

cours des laryngites non tuberculeuses; elle est donc un excellent élément de diagnostic.

Lu autre signe de tuberculose laryngée, c'est la localisation initiale des lésions; les regions inter-aryténoidienne et aryténoidienne sont le lieu d'élection des lésions tuberculeuses; la tumefaction, la saillie, le hourgeonnement, la vascularisation de ces régions, joints à l'aspect anémique et pâle dont je viens de parler, constituent de graves présomptions en faveur de la tuberculose.

A une periode plus avancée de la phthisie larvingée, le diagnostic doit être fait avec la syphilis laryngée et avec le cancer du tarynx. Je rappelle brievement ce diagnostic que j'ai longuement étudié au sujet de la syphilis du larvux. La syphilis attaque raiement les cordes vocales; elle preud dans le laryux les parties qui confinent au pharyox. l'émglotte, la face postérieure des aryténoïdes; de plus, l'ulcération syphilitique est plus volontiers limitée à un point, sans que le reste du larvux soit envahi, tandis que, dans la tuberculose laryngee, les ulcérations sont multiples et accompagnées d'une laryngite plus ou moins intense. Les ulcerations tuberculenses se recouvrent assez souvent de bourgeons polypiformes, ce qui est plus rare dans la syphilis: les ulcerations syphilitiques sont vite améliorées par le trajtement, tandis que la thérapeutique n'a presque aucune prise sur les ulcérations tuberculeuses. La syphilis, comme la phthisie, atteint les cartilages; mais 18 fois sur 20, la laryngonécrose est de source tuberculeuse. En raclant l'ulcération, on pourra retirer quelques parcelles de sécretion et y trouver le bacille de la tuberculose.

Le cancer du targue, plus fréquent qu'on ne le croit généralement, présente cette particulanté, le cancer épithelial surtout, d'être presque indohent et d'avoir une marche beaucoup plus leute que le cancer des autres organes; c'est au point qu'un individu atteint de cancer du larynx et opéré de la trachéotonue peut vivre encore deux ou trois ans dans de bounes conditions (Krishaber'). Les troubles de la voix

^{1.} Krishiber, Cancer du largua, Paris, 1880.

sont pendant longtemps les seuls appréciables, et, lorsque les autres symptômes locaux et généraux surviennent, hémorrhagies laryugées, fetidité de l'haleine, dysphagie, douleurs, dysphee, etc., l'examen au laryugoscope permet en général de reconnaître les végetations cancéreuses.

Etrologie. — D'après Hentze, le laryax des adultes atteints de tuberculose pulmonaire est pris dans la proportion de 50 pour 100. Dans quelques cas, la tuberculose larvagée est primitire, elle apparaît comme la première mantestation de l'infection tuberculeuse, Les observations rapportees par Frankel, par Orth, ne laissent aucun doute à cet egard. Toutefois c'est la l'exception, llabituellement la tuberculose larvagée est consecutive à une tuberculose palmonaire et l'infection laryagée se fait, soit par la voie profonde des vaisseaux et des lymphatiques, soit par la voie superficielle, à la surface de la maqueuse, ou a travers les conduits exercteurs des glandes.

Louis avait supposé que le passage incessant des crachats de pournons tuberculeux était capable de développer une larvagite tuberculeuse; cette hypothèse avait éte regarder comme inadmissible, à cause des observations de philosse laryagée primitive et devant ce fait, que les bronches sont moins ulcérées que le laryax, quoique plus directement en contact avec les produits de secretion. Mais aujound'hui ou tend a revenir aux idées de Louis; il ne paraît pas impossible que la tuberculose laryagée soit provoquée par les bacilles des crachats. Quant aux autres causes, elles suivent de pres l'étiologie de la phthisie pulmonaire : l'homme paraît plus predisposé que la temme, et la maladie se developpe chez lui entre l'âge de vingt-cing et quarante ans.

Chez l'enfant, la luberculose laryngee mênte une menton speciale; elle est d'autant plus rare que l'enfant est plus jeune. Parrot n'avait trouvé la tuberculose laryngée que dans la proportion de 5 pour 100, dans les antopsies d'enfants tuberculeux agés de moins de deux ans. L'enfant a une tuberculose pulmonaire surtout faite de grandie, il n'expectore pas; son larynx n'est pas baigne de pus bacil-

laire; c'est sans donte une des raisons qui expliquent chez lui la rareté de la tuberculose laryngée.

Dans les expériences que nous avions entreprises avec mon ami Krishaber pour étudier l'inoculabilité et la contagiosité de la tuberculose chez le singe!, nous avons été frappés de ce fait, que nos animaux inoculés et morts tuberculeux ne présentaient aucune altération de tuberculose laryngée.

Traitement. - La tuberculose laryngée n'est pas incurable; elle s'immobilise parfois et plusieurs observations (Hering) prouvent qu'on parvient à guérir les ulcérations tuberculeuses. On doit faire tous ses efforts pour diminuer l'intensité des accidents, la dysphagic et l'hyperesthésie de l'arrière-gorge, qui sont pour les malades de véritables tourments.

l'our combattre ces symptômes, on pratiquera malin et soir une injection sous cutanée de chlorhydrate de morphine. De plus, au moment des repas, on touchera les parties douloureuses avec un pinceau ou une éponge, montes sur un manche courbe et imbibes de la solution suivante :

> Chlorhydrate de cocaine i gramme.

Avec un pru d'habitude, le malade peut lui-même, plusicurs fois par jour, toucher les parties douloureuses avec cette solution, mais il doit éviter de l'avaler.

Les mhalations et les pulverisations faites avec des eaux contenant peu de sulfures (Allevard) pourront rendre quelque service. Le badigeonnage des ulcérations laryngées avec une solution d'acide lactique au dixieme, au cinquième, et plus tard avec l'acide lactique pur, a donné quelques bons résultats.

On a préconisé les badigeonnages au phénol sulforiciné (Ruault). La toux peut être calmée par des injections prudentes intra-trachéales d'huile mentholée, mais cette medi-

1. Bievlafay et Krishaber, Arch. de physiologie, mars 1881, nº 5.

cation exige beaucoup de prudence. Les gargarismes au vin très chaud et astringent, qu'emplei Bonnier pour la laryngite goutteuse, rendent également des services, calment la toux et l'irritation pharyngo-laryngée.

Aux pulverisations au menthol ou à l'encalyptus, Bonnier préfère des insufflations ou des aspirations que le malade peut pratiquer sans le secours du médecin avec une pondre composec comme suit : iodol 1; henzoate de soude 6; tolu 2; tann 1; gomnie arabique 3; cannelle 0,20.

Le raclage des ulcérations et leur cautérisation à rendu de ventables services entre des mains expérimentées.

La cure d'altitude n'est pas contre-indiquée au cas de tuberculose laryngée. J'ai même constaté que le larynx saméhore aussi bien que le poumon par la cure de Davosplatz.

8 6. DIPHTHÉRIE DU LARYNX - CROUP!

Définition. - Le croup ou larungite pseudo-membraneuse est caracterisé par la présence de membranes dans le larvax et dans la trachée. Ces membranes neuvent, exceptionnellement, se développer sous l'influence d'une lésion non diphthérique, et sans que le bacille de la diphthérie y prenne aucune part : la clinique, qui ne perd jamais ses droits, en avait fait un croup simple, qu'elle considérait comme n'étant m contagieux ni infectieux, et par le fait la clinique avait raison. La bactériologie a démontré, en effet, que des fausses membranes peuvent se développer au laryny comme au pharynx sous l'influence de microbes qui n'ont rien de commun avec le bacille de la diphthérie. Il y a notamment un petit coccus, un diplocoque, qui peut donner naissance à des membranes laryngées ou pharyngées, sans avoir aucune des propriétés toxiques et infecticuses du bacille dightherique; nous y reviendrons dans un instant.

Il y a donc un croup diphthérique, qui est la règle, et un croup non diphthérique, qui est l'exception.

^{1.} Afin il eviter des répetitions, purete de se porter, pour compléter cette étude, aux articles Disarmanie et Angine destrutationes, t. II.

Historique 1. - Ce mot de croup (Home) était primitivement une anomatopée employee en Écosse comme synonyme de toux rauque et bruyante. Bien qu'elle ait persisté, cette désignation n'est pas heureuse, car la toux bruvante est platôt l'apanage de la laryngite striduleuse que de la laryngite membraneuse, dans laquelle la voix et la toux sont voilées et éteintes par les membranes larvagées. En 1765, llome, médecin écossais, fit sur le croup une intéressante monographie; le premier, il indiqua nettement les caractères de cette maladie, et la sépara des affections du pharynx avec lesqueltes on la confondait avant lui; mais il eut le double tort de méconnaître la nature identique de l'angine shphthérique et du croup, que d'autres observateurs avaient antérieurement établie, et de réunir en une même description deux maladies dissemblables, le faux croup et le croup. Bretonneau, dans ses mémorables travaux sur la diphthérite, rétablit l'identité mécourage par Home, il consacra par le mot de laryngite striduleuse une maladie qui simule le croup, mais qui n'a rien de commun avec lui. On sait avec quel éclat Trousseau compléta les doctrines de son maître Bretonneau sur la diphthèrie et sur le croup, et avecquel succès il vulgarisa l'opération de la tracheotomie.

Les travaux bactériologiques de ces dernières années out apporté au diagnostic et au pronostic du croup une preusion dont la valeur est considérable; la sérothérapre en a comple-

tement modifié le traitement.

Division. — Étiologie. — Le croup est primitif, lorsque la diphthérie qui l'engendre frappe le sujet au milien de la sante; il est secondaire, quand la diphtherie survient comme complication dans le courant d'une autre maladie, rougeole, scarlatine, coqueluche, lièvre typhoide.

Le plus souvent le cromp est consécutif à la diphtherie du pharynx, et les statistiques prouvent que c'est principalement du deuxième au cinquieme jour de l'angine diphtherique que le larynx est envahi. Parfois le croup est consecutif

^{1.} Pour completer I historique, voyez l'article Disarakais.

au coryza diphthérique; c'est la diphthérie nasale qui commence et la diphthérie laryngée qui continue. On a signalé des cas de croup consécutifs à une bronchite diphthérique, on a numé ce croup a remontant ». Enfin, il est des cas où le larynx est envahi primitivement par la diphthérie, sans que d'autres organes aient encore été atteints par elle : on dit alors qu'il y a croup d'emblée. Mais ce croup d'emblée est fort rare 1, et, pour l'affirmer, il faut être bien certain que le malade n'avait rien à la gorge ou aux fosses nasales.

bans quelques circonstances le croup apparaît sans que la diphtherie se soit révêlee anterieurement par des fausses nembranes à la gorge, et cependant des cultures pratiquées avec du mucus recueilli sur les amygdales permettent de deceler la présence du bacille diphtherique, même en l'absence de fausses membranes. Pour toutes ces raisons, on roit combiée doit être rare le croup d'emblée, surtout quand il ne s'agit pas d'un croup secondaire.

Les causes les plus efficaces de développement du croup sont l'épidémicité et la contagion. La contagion n'est que trop prouvée par les tristes et nombreux exemples de médecus contractant la diphthérie auprès de leurs mulades. Dans ertaines contrées, à Paris, par exemple, le croup est endémique, le croup épidémique sévit parfois avec une terrible gravité, témoin ces épidémies de diphthérie qui ont ravage l'Europe au seizième et au dix-septième siècle : la enfermedad del garrotillo en Espagne, le morbus strangulatorius en Italie. Le croup n'épargne aucun âge, toutefois d'sevit pruncipalement sur l'entance à l'âge de deux à sept ans.

Symptômes. — l'ai en vue, dans cette description, le fait le plus habituel, c'est-à-dire le croup diphthérique chez l'enfant. Que le croup envalusse d'emblée le laryux, ce qui est fort rare, ou qu'il soit precédé, comme c'est l'usage, par une augine diphthérique ou par du coryza diphthérique, la production membraneuse du laryux et de la trachée s'annonce aussitôt par des troubles de la voix et de la respiration. On

^{1.} Simon. Dictionnaire de médecine et de chirurgie, art. Caove.

peut dire de la fausse membrane qu'elle résume l'histoire presque entière du croup; car, par sa présence sur les cordes vocales et dans le laryns, elle change les conditions normales du son, elle rétrécit l'oritice glottique, elle gêne ou

supprime l'entrée de l'air dans les poumons.

Toutefois le rôle pathologique de la fausse membrane larvigee est surtont un rôle mécanique; dans quelques cas ce rôle mécanique est reléqué au serond rang, et la gravile du mal ne vient pas seulement de l'obstruction larvugee, elle vient de l'angine qui a précédé le croup, de l'empoisonnement de l'économie par la toxine diphthérique, de la bronchite et de la broncho-pneumonie concomitantes, de l'adjonction des infections secondaires, de l'association du streptocoque aux lésions diphthériques, etc.

La toux est le premier indice du croup : petite et légère au début, elle revient parquintes très courtes; les jours suivants, elle prend un tunbre sourd et voilé, et s'éteint complètement comme la voix. A mesure que le mal l'ait des progrès, la toux est moins fréquente, et les quintes ne revunient que tous les quarts d'heure, tontes les demi-heures, et même à intervalles plus éloignes (Trousseau). La voix est d'abord enrouée, plus tard elle est rauque, et les jours suivants elle finit par s'étenulre : c'est l'aphonie compléte : Loc

nihil significat, disait Arétée.

Chez l'enfaut, les troubles de la respiration sont précoces et accusés, parce que son larynx est plus étroit que celui de l'adulte; la dyspnée, d'abord legère, commence la nuit et s'annonce par un léger sifflement pendant l'inspiration : elle s'accroît à mesure que l'orifice de la glotte est plus rétrécipar la fausse membrane, qui a pour siège depréddection les ligaments aryténo-épiglottiques et les cordes vocales, et. l'air rencontrant un obstacle, l'inspiration se change en un siffement strident et prolongé. Il se produit en même temps une dépression au creux épigastrique et à la fossette sus-sternate : ce phénomene, auquel on a donné le nom de tirage, est du à la tendance au vide que chaque inspiration produit dans la poitrane, et à l'ascension compensatrice du diaphragme

bans le cours de cette dyspnée progressive, a respiration devient scrratique, analogue au bruit que fait la scie sur la pierre qu'elle entaine (Trousseau); on voit survenir, toutes les deux ou trois heures d'abord, puis toutes les heures, et à intervalles encore plus rapprochés, des accès de suffocation, résultant despasines de la glotte, accès terribles analogues à ceux qu'on observe dans les laryngites œdémateuse et struduleuse. Cette lutte peut durer plusieurs jours, et, si la maladie ne tourne pas vers la guérison, c'est l'asphysic qui termine la scène. « La face honfile, violacée, les yeux pagards et bullants expriment l'anxiété la plus pénible; entin l'agonic commence, sans qu'il y ait eu, à partir de ce moment, autant d'accès de suffocation qu'auraient pu le faire prévoir ceux qui ont eu lieu jusque-là (Trousseau).

L'auscultation de la poitrine, quand il n'y a pas de complication pulmonaire, ne fait entendre que le retentissement du sifflement laryngé. Le rythme de la respiration est moditié: l'expiration, contrairement à l'état normal, est lente, et plus prolongée que l'inspiration, vu la difficulté qu'éproucent les muscles expirateurs à chasser l'air à travers une plotte rétrecie par des fausses membranes.

L'expectoration est souvent caractéristique; vers le troisième ou quatrième jour, les malades commencent a rejeter, dans les efforts de toux, des lambeaux membraneux, aplatis, s'ils viennent du larynx, tubulés et ramitiés, si les bronches sont envahies par la diphthérie. Ce rejet des fausses membranes s'observe dans la moitié des cas.

La fièvre du croup ne revêt pas d'habitude une forte intensité; la température oscille entre 38 et 39 degrés, L'albuminurie est un symptôme frequent (Sée, Barbosa), elle est use à la néphrite, qui est elle-même consécutive à la toxine aphthérique.

Des éruptions multiples ont encore été signalées dans le coup comme dans l'angine diphthérique (6. Sée); elles revetent différentes formes, et simulent l'exanthème de la rouscole et de la scarlatine.

Chez l'adulte, les symptômes du croup présentent quelque

différence, à cause de la conformation et des dimensions du laryny. Les modifications de la toux et de la voix sont les mêmes, mais la dyspuée et l'asphyxie surviennent lentement, progressivement, sans être habituellement accompagnées de suffement larvugu-tracheal et d'accès de sufforation.

Marche. - Durée. - Pronostic. - On peut diviser l'évolution du croup en deux periodes, l'une de dyspuee, l'antre d'asphyxie, les deux réumes ayant une durée excessivement variable, de trois à quinze jours. Mais que d'exceptions, suitout en temps d'épidemie, dans la marche et dans la succession des symptômes! Que de fois le croup est mortel des le troisième, et même des le second jour! Il suffit de lire les lecons que mon illustre martre Trousseau a consacrees à la diphthérie et au croup!, pour être mis en garde contre les surprises de cette maladie, pour voir avec quelle brusquerie surviennent les accidents ultimes, et avec quelle rapidité les malades sont emportés, l'es formes, presique fondrevantes, se voient surtout chez l'adulte; la soudameté des accidents vient moins de la lesion larvigée que de la violence de l'infection. Parfois un terrible accès de sufficatum apparait, suivi d'une dyspnée continue, ou hien la dyspnée s'établit sans accès de suffocation et le malade succombe surtout à l'infection (diphthèrie maligne),

Un a deent un croup abortif; je viens d'en observer un exemple chez le peut garçon de la surveillante de mon service qui avait été pris quelques jours avant de diphtherm nas de l'uns le croup abortif, la fansse membrane reste limitée au vestibule du larynx ou du moins les cordes vocales sont à peine effleurées, ce qui est facile à voir au laryngoscope; les troubles vocaux sont mils ou insignifiants, les troubles respiratoires ont peu d'intensité.

La marche du croup est un peu differente, suivant le plus ou moins de virulence de l'elément infectieux. En thèse generale, quand il y a dans l'intervalle des acces de suifocation une accalinio relative, une sorte de trève, c'est que

^{1.} Clinique medicale de l'Hôlel-lheu. L. 1 p. 360.

l'enfant n'est pas encore sous le coup de l'élément infectionx; mais si le petit malade est infecté par sa diphthèrie diphthèrie maligne), la trève n'est pas complète, on n'observe de sedation ni entre les accès, ni après l'expulsion des fausses membranes; la dyspuée permanente, la prostration, la petitesse du pouls, l'abondance de l'albuminume, temoignent de l'infectiosite et de la gravité du pronostic.

Il taut connaître les cas de croup prolongé. M. Cadet de Gassicourt a cité des observations de croup ayant duré quinze, vingt, vingt-cinq jours, et ayant guéri sans aboutir

à la periode asphyxique et sans trachéotomie.

Partois dans le cours de la maladie on observe des rémissions pendant lesquelles la voix retrouve son timbre, et la respiration sa liberté; mais cette amélioration, trop souvent passagère et due au rejet de quelque membrane, ne dont pas en imposer pour la guérison. Le croup est une maladie extrémement grave qui, autrefois, même avec l'intervention medico-chirurgicale, se terminait bien souvent par la mort: aujourd'hui les injections de sérum ont singulièrement amélioré le pronostic.

Complications. — La diphthérie des bronches peut précèder ou survre la diphthérie du larynx; elle crée, dans tous les cas, une situation fort périlleuse, puisqu'elle est un obstacle sjouté à celui qui existe dans le larynx. Le malade rend des membranes tubulces, pelotonnées, parfois analogues à du

niueus coagulé.

La broncho-pneumonie est une complication encore plus terrible; elle apparait à toutes les périodes du croup, avant comme après la trachéotomic, mais plus habituellement du troisième au sixième jour de la maladie; elle est parfois accompagnée de gangrène pulmonaire. L'invasion de la broncho-pneumonie est annoncée par une élévation de température et par une dyspnée violente, au point que l'enlant a plus de soixante respirations par minute (Millard). La broncho-pneumonie diphthérique est presque toujours lobulaire et non pseudo-lobaire. Anatomiquement, elle est caractérisée par une grande quantité de fibrine et par des

hemorrhagies dans le lobule pulmonaire. On trouve, dans les alveoles, des bacilles de Klebs et surtout une quantité d'autres microbes, streptocoque, pneumocoque, staphylocoque, lei comme dans les autres variétés de broncho-pneumonies, les infections secondaires jouent un rôle important, et même prépondérant, dans la détermination des lésions broncho-pulmonaires.

La pleuresse survient parfois à titre de complication, mais

elle n'a qu'une médiocre importance.

Le coryza diphthérique, considéré par Trousseau comme de mauvais augure, est souvent lie à la forme maligne de la diphthérie.

Chet l'enfant, la luberculose est souvent associée à la diphtherie des voies respiratoires. « Cette gravité de la tuberculose est telle, dit Variot, que, sur 54 décès qui se sont produits en janvier et fevrier au pavillon Bretonneau, nous avons releve 16 fois des lesions tuberculeuses évidentes dans les opganes thoraciques 1, 5

Un observe quelquefors, après le croup, comme après toutes les localisations diphtheriques, des paralyses dont il sera question à l'article librarieure; mais le croup etant rarement une mainfestation isolee de la diphthèrie, ces paralyses sont surtout le résultat de l'angine diphtherique concenniante. Lufin, les peries complices penvent apparatire dans les différentes periesles du croup et donner heu à de serieuses complications.

Diagnostic Dins les eas on le diagnostic du croup est difficiée, il taut, dans la mosure du possible, surtout chez fadulte, facte usage du carse este pe Soveet Feramen livruguese papie à pu conte ne els presence des membranes la membranes que contenue un diagnostic le sitant.

La larracte a con int use, les larractes colonateuse et striduteuse, sont les malches qui soncient se mont le croup. Pans la larrecture et et et et et et est est en marche de la respirate must et de la respirate must en le trossée paus marche.

^{1.} I start to dy a been the order of the Party 1996

graduelle qu'on observe dans le croup. Dans l'azdème de la glotte, qui n'est le plus souvent qu'un épisode survenant dans le cours d'une autre maladie, on est d'abord renseigné par les antécedents; en tout cas, les troubles de la respiration priment les altérations de la voix; l'expiration est plus facile, moins prolongée que dans le croup, et parfois elle est accompagnée d'un bruit de drapeau; enfin il est souvent possible de constater l'accème sus-glottique, cause

mecamque de la dyspnée.

le mentionne spécialement le diagnostic du croup avec la suphilis laryngée chez l'enfant atteint de syphilis héréditaire. Les symptômes de cette syphilis laryngée simulent si bien le croup que des erreurs de diagnostie ont été commises. J'ai rapporté, à mon cours de la Faculté, le cas d'un jeune enfant qu'on allait trachéotomiser parce qu'il présentait le ableau de la période apphyxique du croup; la liqueur de l'an Swieten fut donnée aussitôt que la syphilis héréditaire lut diagnostiquée chez cet enfant que nous eumes le bonheur le sauver en quelques jours. M. Sevestre a rapporté quelques cas analogues. Il faut donc toujours penser à la possibilité la syphilis laryngée chez un jeune enfant, qui, sans augme diphthérique préalable, sans engorgement ganglionnaire, présente des symptômes analogues à ceux du croup.

Le diagnostic entre le croup et le faux croup est assez délicat. Ces deux maladies débutent différemment : l'invasion du croup est plus lente, plus insidieuse, et les troubles respiratoires n'atteignent que graduellement leur intensité : l'invasion du faux croup est brutale ; l'enfant qui cetait couché la veille en bonne sauté se réveille brusquement, au milieu de la nuit, en proie à une dyspnée qui atteint son apogée du premier coup, et, cet accès passé, le petit malade présente de nouveau, le lendeman, les apparences de la santé. Dans le croup, la toux et la voix sont voilées, éteintes, et la membrane qui tapisse les cordes vocales explique cette aphonie ; dans le faux croup, la voix et la toux sont rauques, bruyantes, analogues comme timbre à l'aboiement du chien, elles ne sont ni voilées, ni

éteintes comme dans le croup, du moins en dehors des accès; car pendant l'accès de faux croup la voix et la toux neuvent être voilées.

Outre les signes distinctifs propres à chacune des maladies que je viens d'énumérer, on aura soin de s'informer des antécédents du malade, savoir s'il n'a pas eu quelques jours avant une angine diphthérique, rechercher s'il n'en reste pas quelques vestiges, tels que l'engorgement ganghonn-ure sous-maxillaire, se rappeler enfin que le croup est la seule maladie du larynx qui soit accompagnée du rejet de fausses membranes.

Diagnostic bactériologique. — Le diagnostic clinique du croup est dans bien des cas insuffisant, il faut le compléter par l'étude bactériologique de la fausse membrane. C'est fa un sujet que j'ai longuement traité au sujet de l'angine diphtherique, car ces deux maladies, angine et l'aryngite diphtherique, sont étroitement associées. Je reprends ici ce qui a trait au croup. Aiosi que je l'ai dit au début de cet article, le bacille de la diphthérie n'est pas le seul microbe capable de provoquer des fausses membranes. De même qu'il y a des angines couenneuses pseudo diphthériques, de même il y a un croup pseudo-diphthérique, de croup pseudo-diphthérique n'est m contagieux in infectieux; il n'est pas accompagne de symptômes toxiques, il n'est pas emprend de malagnite; il est dù a un potit coccus qui se présente habituellement sous forme de diplocoque coccus Brisou).

Mortin, dans son très interessant travail⁴, rapporte sept observations de croup du a ce diplomque, avec angine conciniouses do monte nature, et douze observations de croup du au même coccus sans angine conciniouse pro alable. Le croup non diplitherique du au diplocoque en question est intraviant mons arive que le croup diplitherique. Je ri pete qui dinest point torupie, il grant habituellement sans infectious secondaires, sans trach sit me, il d'insisses formes attenuoses il pout suurior la larrage estrationeses;

¹ Mertin Annales de l'Indiant Pari no 20 mai 1922 - Martin et Chapiton Annales de l'India le Proposer 1985

je pouse même que certains cas de faux croup ne sont autre chose que des laryngites à petit coccus, atténuées.

Voilà donc un premier point fort intéressant, élucide par la bactériologie; poursuivons cette étude, bans d'autres cas, l'étude bactériologique de la membrane du croup décèle à la tois le bacille de la diphthèrie et le petit coccus qui lui est associé. Cette association du diplocoque et du bacille n'est pos habituellement grave; dans le mémoire de M. Martin on voit que ces cas guérissent sans infections secondaires.

Par contre, lorsque l'etude hacteriologique decele l'association du bacille diplihtérique avec le staphylocoque et le streptocoque, le pronostic est mauvais. Même remarque a été l'aile pour l'angine diphthérique; l'adjonction du streptocoque, dans le croup comme dans l'angine, doit l'aire redouter des accidents graves. C'est en pareil cas que l'entant atteint de croup et d'angine présente un engorgement gaughonnaire considerable, le cou proconsulaire (Saint-Germain), du jetage nasal, de la diarrhée, de l'albumne, entin des symptômes généraux qui font craindre que l'enfant soit emporté autant par l'empoisonnement général que par le croup.

Les quelques notions bactériologiques, avec lesquelles tout medecin doit aujourd'hui se familiaruser, indiquent assez, je pense, quelle est l'importance de la bactériologie dans la question qui nous cecupe. Dans le cas où, faute de rejet de membranes laryngées, ou ne pourrait pas faire directement l'examen bactériologique de ces membranes, il faudrait s'adresser aux membranes ou au mucus de la gorge; a aème en l'absence des membranes de la gorge, la culture d'une parcelle du mucus recueilli au niveau des amygdales ou du pharynx permet souvent de préciser le diagnostic et le pronostic bacteriologique.

Croup secondaire. — Le croup secondaire est le croup qui survient au cours d'une autre maladie, rougeole, scar-latine, coqueluche, fièvre typhoide. On le trouvera décrit en détail avec chacune de ces maladies. D'une façon génerale le groupe secondaire à des allures moins franches que

le croup primitif, il revêt plus volontiers le caractere intec-

tieux; en voici quelques exemples :

Croup de la rougeole. — La diphthérie aime la rougeole. Le croup morbilleux est parfois un croup d'emblée; il peut paraître le jour de l'éruption, pendant ou après l'éruption. Le croup morbilleux prend souvent les apparences d'un croup attenue; les symptômes laryngés sont moins accusés, meanmons le pronostic est extrémement grave, à cause de la broncho pneumonie morbilleuse qui l'accompagne et à cause de la double infection morbilleuse et diphthérique à laquelle est expose le malade. Au point de vue anatomique, les membranes du larynx sont plus molles, plus diffuentes, et les lessous sont plus ulcereuses.

Group de la scarlatine. — Le croup est bien plus rare dans la scarlatine que dans la rougeole: rarement il est isole, plus souvent il comeide avec la diphtherie du pharynx ou des fosses navales.

teroup de la coqueluche. — Par sa frequence, le croup secondaire de la coqueluche went après le croup morbole ax.

(to to be forer typhode. - Le croup est excessive-

qu'on y retrouve à l'état de filaments, elles sont encore constituées par des globules de pus et par des cellules épithéliales de la muqueuse, qui subissent une infiltration collode que Wagner prenait pour une substance albuminoide. les cellules épithébales, transformées en blocs réfringents, se déforment et donnent naissance à de nombreuses ramilications en forme de hois de cerf (Wagner). Chaque stratification de la fausse membrane se développe donc aux dépens de la couche correspondante de l'epithélium, et devient plus superficielle à mesure qu'une nouvelle couche sous-jacente est produite, « On a discuté pour savoir si la fausse membrane est au-dessus ou au-dessous de l'épithélium; d'après ce qui précède, on voit qu'elle est formée précisément dans la conche superficielle du revêtement épithelial et en partie à ses dépens. Du reste, la membrane semble avoir une structure un peu différente aux différentes périodes de son évolution; au debut c'est le réseau épithélial qui semble dominant, à une période un peu plus avancée les éléments fibrineux et purulents sont en excès (Leloir). »

La muqueuse sous-jacente à la fausse membrane est intacte, ou rarement ulcérée. Les bactéries de la diphthérie, le poison qu'elles élaborent (Roux et Yersin), les associations bactériennes, sont actuellement bien étudiés; cette étude de bactériologie est faite, au sujet de l'angine diphthérique.

Ce qui est certain, c'est que le bacille diphtherique est l'origine des membranes diphthériques, comme il est l'origine du poison qui provoque les symptômes d'intoxication et les paralysies.

Traitement. — Je ne peux pas entrer ici dans tous les détails concernant le traitement de la diphthérie par les injections de serum antidiphthérique; cette etude est faite au sujet de l'angine diphthérique; qu'on veinlle donc se reporter au chapitre de l'angine diphthérique; qu'on veinlle donc se reporter au chapitre de l'angine diphthérique; qu'on veinlle donc se reporter au chapitre de l'angine diphthérique pour avoir de plus amples renseignements sur cette grande et belle question. Je vais me borner pour le moment à formuler l'application de la sérothérapie au croup.

Les résultats thérapeutiques sont bien différents suivant

qu'on traite un sujet atteint de croup, non encore opère, ou un sujet atteint de croup déjà trachéotomsé. Les resultais sont également bien différents, suivant que le croup est dû au bacille diphthérique pur, sans associations microbiennes, ou suivant qu'il est dû au bacille diphthérique auquel s'associent le staphylocoque et le streptocoque.

l'assons en revue chacune de ces modalités :

1' Voici un enfant, atteint de croup, non encore trachéotomisé : la toux est raugue, la voix est éteinte, la respiration est difficile, le tirage est bien marque; les accès de suffocation se rapprochent et sout intenses; la tracheotomie paralt au preumer abord ne ponyoir pas être évitée; mais on fait une premiere injection de sérum de 20 centimètres cubes sons la peau du flanc; douze heures après on fait une deuxième miection de même volume, et dans la très grande majorite des cas, les injections de sérum arrêtent la production des membranes, elles favorisent la chute rapide des membranes qui étaient déjà formees, et la guérison du cropps'effectue rapidement. « Sur 169 enfants entrés dans le service pour angines dipatheriques, 56 presentaient des troubles larvages, et 25 paraissaient ne pouvoir pas éviter la tracheotomie. Sous l'influence du sérum mjecté, toutes les douze heures, le tirage diminuait, puis ne revenait que par acces, l'enfant rejetait des fausses membranes, et au bout de deux ou trois jours la respiration était normale, au grand ctonnement de MM, les internes et du personnel du pavillon de la diphtherie, qui, avec leur grande habitude des enfants atteints du croup, pensaient bien que l'opération ne serait pas évitée!. »

2º Chex les enfants atteints de croup qui ont été operes, les succes de la serotherapie diminuent suivant la nature des associations microbiennes. Ces associations sont les memes pour le croup et pour l'angune diphtherique, elles ont eté longuement étudices dans le chapitre concernant l'angune diphtherique.

^{1.} Roux et Martin, Annales de l'Institut Pasteur, 1894, p. 851.

- a. L'association de la diphthérie avec le petit coccus Brisou est, pour le croup comme pour l'angine, une association bénigne. Dans la statistique de Roux et Martin, on ne constate qu'un décès sur 10 cas; ce décès était dù à une broncho-pneumome consécutive à la trachéotomie. La quantité de sérum injectée a été de 50 centimètres cubes en plusieurs fois.
- b. L'association de la diphthérie avec le staphylocoque est une association redoutable; elle n'est pas meurtrière dans le cas d'angine, mais elle est très meurtrière dans le cas de croup trachéotomisé, à cause des complications pulmonaires qu'elle engendre, complications broncho-pneumoniques habituellement consécutives à la trachéotomie et contre lesquelles les injections de sérum sont souvent impunsantes. Sur 11 cas de la statistique de Roux et Martin on compte 7 morts, soit une mortalité de 65 pour 100. La quantité moyenne de sérum employée en plusieurs injections a été te 60 centimétres cubes. Chez ces malades les membranes sont pultacees et très étendues, la température dépasse toujours 30 degrés, la respiration est très accélérée.
- c. L'association de la diphthérie avec le streptocoque est de toutes les associations microbiennes la plus redoutable, pour le croup comme pour l'angine. Malgré les injections de sérum, la mortalité pour les croups opérés a été de 65 pour 100 dans la statistique de Roux et Martin. C'est surtout la broncho-pneumome et la bronchite pseudo-membraneuse qui enlèvent les malades.

Bon nombre de ces accidents d'infection secondaire pouvant être mis sur le compte de la trachéotomie, on devra a l'avenir restreindre dans la mesure du possible l'opération de la trachéotomie et la remplacer par le tubage du larynx.

Le tubage du larynx avait été préconisé par Bouchut, mais les instruments dont se servait Bouchut rendaient les resultats de l'intervention si précaires, que, suivant l'avis foit justifié de Trousseau, le tubage fut abandonné, la tra-heotomie lui étant intimment superieure. Aujourd'hui les choses ont bien changé. L'outillage du tubage a fait de

grands progrès, il vient même d'être si perfectionné, grâce aux ingemeux instruments de Collin et grâce a la technique imaginée par Bayenx, qu'il n'y a plus d'hésitation possible. Dans la très grande majorité des cas, le tubage devra rem-

placer la trachéotomie 1.

Les publications de Variot et Bayeux*, et de Martin*, nous donnent à ce sujet les renseignements les plus complets et les plus circonstanciés. Ainsi que le dit Bayeux, « on risque de graves accidents, la mort même des entants, en tubant tard; on ne risque rien en tubant de bonne heure * ».

§ 7. LARYNGITE STRIDULEUSE - FAUX CROUP

Etiologie. La laryngite striduleuse (Bretonneau), ou faux croap (Guersant), n'est autre chose qu'une laryngite catarithile aigne de l'enfance qui emprunte ses caractéres spasmodiques au jeune age des supets qu'elle frappe. Chez les petits enfants, la glotte intercartilagmense est rudimentaire, l'ouverture glottique est courle et etroite; aussi, les alterations laryngées sont-elles facilement accompagnées de dyspuée, dyspuée qui prend mieux que chez l'adulte la forme d'acces. La laryngite striduleuse a sa plus grande frequence de deux à six ans, elle fait souvent partie de l'invasion de la rongeole, elle est quelquefois le signe avant-goureur d'une broncho-pneumonie.

Description. — Trousseau a donné de cette maladie une description si sassissante et si complete qu'on ne saurant mieux taire que de la ciler tout entière. Un enfant, entre

1. Chaillon, Tubage du largux, etc. These de Paris, 1895.

& Layeux, La diphthera, et Thise de Paris, 1899.

^{2.} Viriot et Bayony L'econvillanneg du farvax dans le croup membranouv à l'aide du time d'O Dwyer modifie. Societé médicaie des hopitairs. Séance du 7 puillet 1896

^{3.} I. Martin, Le tubayo du laryux, indications, technique, etc. Revue d'abatetrique et de parhateur, janvait 1836.

^{5.} Clinique medicale de l'Hotel-Dieu, t. 1, p 552, 2º édition.

l'age de deux à cinq ans, est pris tout à coup, au milieu de la muit, vecs onze heures, minuit, une heure, d'un accès d'oppression. Il se réveille en sursant dans une agitation fébrile considérable; sa toux est rauque, très fréquente, mais forte et bruyante; sa respiration est entrecoupée, baletante, accompagnée pendant l'inspiration d'un bruit aigu, d'un sullement laryngien strident. Sa voix, modifiée dans son timbre, éleinte dans le moment des accès, est rauque, enrouée dans l'intervalle; mais, et c'est là un fait apital, elle n'est jamais éteinte comme dans le vrai croup.

L'oppression, l'anxiété, sont quelquefois excessives, le visage est congestionne, les yeux expriment une profonde terreur. cependant, après une demi-heure, une heure, deux ou trois heures de cette épouvantable crise, l'accès a cessé; fenfant se calme, le sommeil revient, le pouls est moins tréquent; la pean se couvre d'une légère moiteur; puis le malade se réveille, la toux est toujours croupale, mais elte est plus humide. Au jour, elle est encore plus catarrhale; la respiration est moins sifflante et la voix a presque repris son timbre habituel.

Assez ordinairement, les accidents se répétent plusieurs unts de suite et toujours en perdant de leur violence, landis que les journées sont bonnes, le malade ayant à peine un peu de fièvre et de malaise et gardant une toux crasse et beaucoup moins rauque. En interrogeant les parents, on apprend que l'enfant s'est couché bien portant el qu'il s'est endormi d'un sommeil tranquille. Quelquefois, on apprend au contraire qu'il souffrait un peu depuis quelques jours, qu'il avait pris froid, mais qu'il avait gardé sa gaeté et son entrain accoutumés. Enfin, si l'on examine la zorge, quelque soin qu'on apporte à cet examen, on ne constate pas la présence de fausses membranes, on ne renontre pas de gouffement ganglionnaire. C'est de cette lacon, c'est avec cette brusquerie, c'est par ces phénomènes. plus alarmants en apparence que ceux du croup à son debut, que se déclare le plus généralement le faux croup ou larvagite striduleuse. Lette maladie se termine par la

guérison, les cas de mort sont exceptionnellement rares.

Diagnostic. — Traitement. — Le diagnostic de la laryngite struduleuse est fait à l'article Caore. Il faut toujours penser à la possibilité d'accidents laryngés syphilitiques

héréditaires qui simulent le croup et le faux croup.

Si l'on vent bien se reporter à l'article Croup, on verra, au sujet du diagnostic bactériologique, que quelques enfants peuvent être pris d'accidents laryngés qui sont dus à la présence d'un petit coccus se présentant habituellement sous forme de diplocoque. Ces accidents laryngés, d'origine microbienne, peuvent aussi bien simuler le croup diphthérique que le faux croup. Je pense, pour ma part, que, même en présence d'un état qui a toutes les apparences du faux croup, il est essentiel do ne pas négliger l'étude bactériologique du mucus ou des sécrétions pharyngo-laryngees. Tet cas, par exemple, pris pour un faux croup, sera en réalité une laryngite ou une pharyngo-laryngète, a diplocoque, avec ou sans membranes.

Le faux croup guérit sans médication active; il suffit d'appliquer quelques révulsifs ou simplement une épouge imbibée d'eau très chaude sur le cou de l'enfant (Graves). On mainti-endra autour du lit du petit malade une atmosphère de vapeur d'eau, on donnera des boissons émollientes; il est tout à fait exceptionnel qu'on ait besoin de recourir à la trachéotomie; dans quelques cas, néanmoins, le faux croup a été suivi de mort.

§ 8 LES CEDÉMES DU LARYNX - CEDEME BRIGHTIQUE CEDÉME SYPHILITIQUE

Définition. — Sous le nom de laryngite adémateuse, angine laryngée adémateuse (Trousseau), infiltration laryngée (Jaccoud), ademe de la glotte, les auteurs ont décrit des ntiltrations du larynx, une peu di férentes comme nature, mais repondant à une description symptomatique à peu pres

identique. Bayle, qui le premier décrivit la larvagite adémaleuse (1808), la considera, avec raison, comme une hydropisie du larynx analogue aux indémes et à l'anasarque du tissu cellulaire. Bouillaud et Cruveillner, au contraire, s'efforcérent de démontrer qu'il ne s'agit pas là d'une hydropisie pure, mais bien d'une lésion inflammatoire, entrainant la formation de liquide purulent. Ces deux opinions sont également vraies; tantôt il s'agit d'un ædeine au vrai sens du mot, l'infiltration est purement séreuse (néphrites, scarlatine, edème a frigore), tantôt l'infiltration est séro-purulente (larangites utcéreuses, infections larvingées, erasipèle du pharyny, tumeur du pharyny et de la langue, laryngo-typhus, etc.).

Tontelois, je n'ai pas à m'occuper dans ce chapitre des intittrations purulentes du larvax, ou du moins il n'en sera question que d'une façon incidente, je n'ai en vue ici que les ordénies proprement dits, c'est-à-dire l'infiltration larvngee, comparable aux œdémes, du tissu cellulaire. C'est pourquoi p'ai intitulé ce chapitre : a Œdémes du larvix ». Je commenceras par donner un apereu géneral de la question, agrès quoi j'etudierai plus spécialement l'ædème brightique

et l'ordèrne syphilitique.

Siège de l'odème. - A l'état normal, la muqueuse du brynx n'adhère pas dans tous les points à la membrane abro-élastique sous-jacente. L'adherence est lache aux replis losso- et aryténo-épiglottiques, elle est assez faible à la régon aryténoidenne, elle n'est pas intime aux cordes vocales. la plus certaines de ces parties sont riches en tissu cellu-

laire; aussi les œdèmes s'y localisent facilement. Survant son siège, l'infiltration laryngee est sus-glottique, glottique on sous-glottique. La désignation d'a dème de la glotte est donc impropre, elle ne vise qu'une faible partie de la question, puisque dans la majorité des cas l'ordéme siege adleurs qu'à l'orifice glottique. L'infiltration sus-glottique est la plus fréquente, à cause même du siège des lésions qui la provoquent, et surtout à cause de l'abondance du tissu conjonetif sous-muqueux de cette région. Les replis aryténoenglottiques et glosso-épiglottiques, l'épiglotte, les ventricutes de Morgagui. le tissu inter-aryténoïdien, le pharynx lus-même, participent à cette militration, et c'est en pareil cas que le doigt, introduit profondément dans la gorge, arrive à sentir des bourrelets ordenateux. On dit que l'infiltration est giottique, quand l'œdeme occupe les cordes vocales. Dans l'intiltration aous-glottique, on peut voir au laryngoscope, du côte de la trachée, un bourrelet saillant et rougeitre.

Anatomie pathologique. - La muqueuse qui recouvre les parties edématiées est tantôt pâle et anémiée, tantôt ronge et injectée. Le vestibule laryagé est complètement modifie et infiltré ; les replix aryténo-épiqlottiques, qui par l'abondance et par la laxité de leur tissu conjonctif résument la lesion principale, sont redématiés, déformés, et peuvent acquerir plusieurs fois leur volume 1. L'épiglotte a perdu sa forme et atteint une épaisseur triple de l'état normal. De telles lésions expliquent aisément l'oblitération presque complète de l'orifice du larvax. En incisant les parties œdématrees, on les trouve intiltrees d'un figuide séreux : l'ædéme resume toute la lesion. Cependant, quand l'infiltration laryngee est consecutive à une lésion du birvix (ulcérations profondes, perichondrite, nécrose des cartilages, séquestres), on refronve, outre l'infiltration sérense on séro-purulente, des lésions multiples décrites aux chapitres concernant les maladies du laryux (syphilis, tuberculose, cancer, etc.).

Etiologie. Pathogenie. — La laryngite ædémateuse est primitive, accidentelle ou consecutive. Primitive, elle existe a titre de maladie distincte et peut être princiquée par un refrontesement!. Trousseau en rapporte une remarquable observation? : elle concerne un homme qui s'étant

^{1.} In mover d'inject ous d'ent lancées dans les caretirles, Sestier, par des experiences au le culture, avait pur febripair des sedences artificiels du liveres, etc bet la desti le tour de la livere d'enquerer le solution de chienne les parties entre esseres. L'éverant les parties par les conserves la voir en la marie de partielle en voir explicie vieures paglistiques le crés principal dans le d'encl. promonent les reset uts.

² terras et Nome des physiologique el unatomique de Brestenar. 22 ferrer 1897

^{3.} Transmin Loyune de clinique, t. 1, p. 363.

endormi ivre, dans la rue, par une nuit froide, fut pris d'un edéme agu du larynx. En pareil cas, il s'agit d'une laryngite ædémateuse au vrai sens du mot; la tuméfaction de la miqueuse laryngée est comparable à la tuméfaction de la miqueuse nasale dans le coryza. Néanmoins, je crois que l'ordeme laryngé a frigore est fort rare; en y regardant de res, on lui trouve souvent un autre facteur, brightisme ou

sobilis.

L'indème laryngé dit accidentel survient à la suite de plaies et de brûlures, après ingurgitation de liquides bouillants. Sestier en a réum soixante-deux cast. L'indeme consecutif à nue lésion du larynx ou d'une région voisine est assez fréquent. Tout travail inflammatoire, dit Trousseau, détermine dans son voisinage un œdème d'autant plus considérable que le territoire envahi est plus riche en tissu conjonctif liche; aux paupières, par exemple, et au prépuce où le tissu conjonctif est abondant et peu serré, il suffit d'une pustule de variole ou d'une plaque d'érysipèle pour occasionner une enorme tuméfaction. Cet œdème, que Virchow a nommé collatéral, et qui, parfois, est séro-purulent, frouve les conditions les plus favorables dans l'abondance et la laxité du tissu cellulaire de la région sus-glottique.

La tuberculose laryngée est une cause d'œdème du larynx; toutefois, ce qu'on prenaît autrefois pour de l'œdème n'est souvent qu'un faux œdème; c'est une infiltration tuberculeuse qui envahit les replis, les bandes ventriculaires, l'épigotte; ces différentes parties sont hypertrophées, déformées, indurées par le tissu de tuberculose infiltrée, ce n'est point là de l'œdème! Néanmoins de vrais œdèmes, infiltrations séreuses et séro-purulentes, apparaissent au cours de la tuberculose laryngée; ils sont provoques par les ulcérations, et suriout par les périchondrites tuberculeuses et par les lésions des cartilages. L'œdème de la tuberculose laryngée occupe surtout la région aryténoidienne; il

1 Sestier Angine larynger ademiteuse, p. 418.

² Interis, Becherries sur la tuberculios du laryux, Archie de physiologie, 1877, p. 819. Gouguenheim, Philisic laryugee, Paris, 1888.

est habituellement mou, pâle, livide, ce qui tient à l'anémie de la muqueuse.

Le cancer du larynx provoque de l'ordème. L'ordème cancéreux débute presque toujours par l'une des bandes ventriculaires; il reste unilatéral, il gagne l'aryténoide et le repli aryténo-épliglottique correspondant, il atteint rarement l'épuglotte, il ne s'étend pas au loin, il se développe paralbelement à la lésion cancéreuse.

Le luryngo-typhus détermine un œdème parfois terrible. C'est dans le décours de la fièvre typhode qu'apparaît l'intiltration qui est due à la nécrose des cartilages; son apparition est leute ou rapide. La scarlatine, surtont à sa période de décroissance, peut déterminer l'ordème du larynx: Trousseau en a rapporté plusieurs exemples. Toutes les néphrites aigues ou chroniques, y compris la néphrite saturnine⁴, peuvent susciter l'ordème du larynx. L'ordème du bord des cordes vocales est extrêmement fréquent chez les jeunes filles qui débutent dans l'art du chant.

Après cette énumération, insistous plus longuement sur deux variétés d'ordème laryagé qui occupent dans l'espèce une situation prépondérante : l'ordème brightique et l'ordeme syphilitique.

CEDEME PRIGHTIOUE DU LARYNX

Pour donner une idée exacte de l'ordéme brightique it me suffira de citer l'exemple suivant concernant un des malades de mon service³. Cet homme était entré dans mes salles pour une suffocation voisine de l'asphyxie. Le symptôme dominant était une respiration laborieuse, bruyante, un cornage qu'on entendait d'un bout à l'autre de la salle. L'expiration était relativement peu génée, tandis que chaque inspiration nécessitait un effort considérable; la colonne d'air inspirée finissait bien par pénétrer dans les

^{1.} Améro (Edéme de la glotte, Thèse, Paris, 1802.

² Cinnque na divole de l'Hôtel Bien de Paris, 1897 (Edème brightique du la par Tromème leçon, p. 49.

poumons, mais elle y pénétrait, comme à frottement dur, provoquant un bruit serratique et strident. A l'inspection du malade, on constatait un tirage considérable, avec dépression du creux sus-sternal et du creux épigastrique, le diaphragme semblant aspiré par en haut. Comme contraste avec ces troubles respiratoires d'origine laryngée, la voie etant à peine enrouée, preuve que les cordes vorales étaient neu atteintes.

Cet homme raconta à grand'ocine qu'il était malade depuis un mois; toutefois la dyspnée n'avait pas été le prenner symptôme en date; c'est par la gêne et la douleur à la déglutition que la maladie avait commencé; peu à peu, la disphagie était devenue si intense que le passage des ahments et des boissons était presque impossible. Dix à douze jours après ces troubles de déglutition, le malade avait eprouve une sensation d'étoussement, une strangulation, qu'il comparait à un corps étranger qui aurait oblitéré fentrée des voies aémennes. La dyspace, d'abord umforme, fut plus tard entrecoupée d'accès paroxystiques. Tous ces symptômes, dysphagie, dyspnée, accès d'oppression, avaient fini par créer une situation vrannent intolérable, le malade était épuisé. l'alimentation était impossible, la respiration nécessitait les plus grands efforts; chaque inspiration ctait une lutte pour la vie, le pronostic était des plus alarmants.

It était évident que l'obstacle à l'entrée de l'air siégeait au larynx; restaut à savoir quel était cet obstacle. L'examen au laryngoscope pouvait seul nous renseigner, et je priat Il. Bonnier de le pratiquer. A l'ouverture de la bouche, nous apercimes d'abord un ædème rougeàtre de la luette, des piters et du voile du palais. La luette était volumineuse et comme tremblotante, les piliers étaient déformes par l'ouverture de l'isthme du gosier était rétrécie.

An laryngoscope, on constatait, à la base de la langue et dans tout le vestibule du larynx, un œdème rouge considérale. L'épiglotte était volumineuse et absolument déformée, les replis aryténo-épiglottiques avaient acquis un énorme volume et les bandes ventriculaires, très cedématiées, obstruaient en grande partie l'oritice de la glotte. Néanmoins il était possible d'apercevoir, par instants, la partie anterieure des cordes vocales, dont le bord libre avait été effleuré par l'udème. La planche ci-dessous représente cet œdème laryngé.



«. Épiglotte extrêmement redémaine, irrégulière, rouge, formant un énorme sourcil au desses du vestibule du laryay et se continuant avec les replisaryier os pigactiques très ordematiés.

a. Région arytenoidienne egalement tuménce, déformée et déjetée vers

l'a subtra

le l'antes contrientaires très dedéractores, masquent les cordes sociées dans la plus grande partie de leur étendue. l'extremité anterieure des cordes cordes est scule visible.

Il devenait facile maintenant de saisir l'évolution des accidents. La dysphagie avait élé provoquée par l'ordème palato-pharyngé et par l'ordème de l'épiglotte. Les troubles dysphenques, plus tardifs, étaient dus à l'ordème du vestibule et des bandes ventriculaires; ces parties urdématiées, en s'opposant à la penétration de la colonne d'air inspiré, provoquaient l'angoisse respiratoire et le bruit de cornage. Des spasmes de la glotte, presque inséparables de pareilles lesions, déterminaient les accès de suffication paroxystiques.

Le diagnostic d'adème du laryux était donc établi : le malade n'avait ni tumeur, ni polype du laryux, ni stenose

cicatricielle, ni paralysie des museles crico-aryténoïdiens postérieurs, autant de lesions qui peuvent déterminer suffocation, cornage et tirage; il était atteint d'un ædème progressivement envahissant, qui avait débuté par le voile du palais, par l'isthme du gosier, et qui avait gagné le larviix.

Mais le diagnostic ne devait pas en rester là, car les ædémes larvigés, blancs ou rouges, localisés ou diffus, renvent être associés à des causes multiples. Le cancer, la tuberculose, la syphilis, surtout la syphilis, nous allons le voir dans un instant, peuvent susciter des œdémes du larynx. alors que la lésion provocatrice est pen apparente ou cachée. lei. l'urdême ne tenait à aucune de ces causes; il ne s'agissait pas davantage d'un ædème a frigore, nous avions affaire

à un adème brightique.

En effet, notre malade était un brightique, non pas un brightique aux grands ædémes ou aux grands accidents uréimpres : c'était un de ces cas si fréquents où le brightisme évolue sans fraças au milieu d'un cortège de signes qu'il faut savoir dépister. Chez ce malade on trouvait tous les « petits accidents » du brightisme ; pollakiurie, crampes dans les mollets, dongt mort, cryesthésie, démangeaisons; la tension artérielle était exagérée; l'orine contenait de l'albumine et la dépuration urinaire était compromise, car l'étude experomentale de la toxicité de ses urines prouvait l'ahaissement du coefficient toxique. Nous avions donc affaire ici a un edème brightique du laryny déterminant une asphyxie croissante qui pouvait Lien se terminer par la mort.

L'état etait tellement grave, que je me demandai un instant s'il ne faudrait pas recourir à la trachéotomie, ou menx encore au tubage du larvax. En conséquence, on se fint prêt à tout événement, mais je commencai d'abord par faire appliquer au devant du cou une quantité de singsues. Le résultat de cette émission sanguine ne se fit pas attendre; dès le lendemain, l'amélioration était mamfeste, l'œdeme palatin avait diminué, la dysphagie était moindre, le cornage moins bruyant, la respiration était plus facile et l'ædéme larvingé était en pleine voie de régression, ainsi qu'on peut le constater sur la planche ci-dessous.

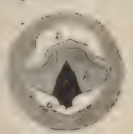


e. Epiglotte encore mdématiée, mais reprenant un peu sa fornie normale.

a, la région aryténoidenne garde son ædéme et sa déformation.

b, Bandes ventriculaires dont le goullement à diminué; aussi la glotte est pous libre; les cordes vocales apparaissent dans une plus gran le étendue; leur bord est encore irrégulierement tonédié.

Dès le début, le régime lacté avait été prescrit, et deux jours plus tard l'amélioration était encore plus manifeste. La planche ci-dessous donne une idée de l'amélioration rapide survenue dans les parties ædématiées. Six jours plus tard le malade était guéri.



e. L'épiglotte a perdu toute trace d'œdème.

a. La région arytenordienne a repris son aspect normal.

b, has bondes ventraculaires masquent encorr en partie la glotte, mais elles ne viennent plus au contact que dans l'effort et l'i phourition.

Les cordes variles sont à peine irrégulieres sur leur hord libre; on n'aperçoit encore que leur moitre anterieure pendant l'inspiration, mais l'un pénetre librement dans le largux. Tel est l'adème brightique du larynx, précisons maintenant quelques-uns de ses traits les plus saillants.

Cet œdeine peut survemir au cours de néphrites aigues ou de nephrites chroniques. Quand une néphrite est aigue, très aigue (néphrite scarlatineuse, néphrite syphilitique précoce), elle provoque des œdémes qui tendent à se genéraliser. l'anasarque prend souvent des proportions considérables, les cavités séreuses, nutamment les plèvres, sont le siège d'épanchements, et différents organes, le cerveau, le poumon, peuvent participer à la transsudation séro-albumneuse qui se fait de toutes parts. En pareil cas, on comprend que l'ædème du laryux s'associe à ces œdèmes multiples.

Dans les nephrites chroniques, au contraire, les uidemes ont beaucoup moins de tendance à se diffuser; ils sont plus soles, plus indépendants, ils se localisent à une region, à la face, aux membre inferieures, à un organe, et il arrive de voir des gens atteints de néphrite à lente évolution, chez lesquels survient un épanchement de la plèvre, un celéme auxu du poumon, alors que chez eux les ædémes péruhénques sont nuls on insignifiants. Pareille remarque est applicable à l'œdéme larvogé des néphrites chromones, il peut apparaître dans le cours d'un brightisme insidieux alors que des codèmes n'avaient pas encore apparu en d'autres regions. Ainsi, le matade dont je viens de parler n'avait amais eu d'œdeme nulle part, quand il fut pris de son edeme palato-laryngé. Le malade de Abate! n'avait jamais eu d'œdemes périphériques quand survint l'ordème du larvinx on préceda chez lui la bouffissure du visage. Chez le malade de Fauvel*, on n'avait jamais constate trace d'anasarque, et l'ædeme des paupières n'apparut qu'apres l'ædeme laivugé. Le malade de Jones s n'avait qu'un léger ædème des membres inférieurs quand survint son ordeme larvingé. Le malade de Frænkel! n'avait jamais en d'ædème en ancune région, si

¹ Revue de laryngologie, 1805, p. 940.

^{2.} Fravel Congres de Rouen, 1965

^{3.} Jones. Annales des maladies de l'oredie et du largex, 1887, p. 119.

⁴ Frankels, Societe de medeeme de Bertin, 11 mai 1885.

bien que l'ædème du larynx fut considéré chez la comme le premier signe de sa néphrite. Le malade de llanot l'a'avait jamais eu, nulle part, le mondre ædème, quand appara-

rent son ædeme palatin et son ædeme larynge.

Voilà donc un certain nombre d'observations qui prouvent que, dans le cours d'une néphrite chronique, à évolution lente, plus ou moins insidieuse, l'adème du larvax (comme l'adème du poumon) peut apparaître d'une façon brusque, sans avoir été précédé d'ordèmes périphériques. C'est ce qui a fait dire à plusieurs auteurs, à Fauvel, à Frankel, que l'adéme du laryux peut surveme inopmément, comme premiere manifestation de la maladie de Bright. Telle n'est pas mon opinion. Dire que l'ædème larvugé peut apparaître comme première manifestation ordémateuse chez un lenghtique, d'accord; mais dire que cet ordème larvagé peut apparaitre comme symptôme initial de la maladie de Bright. voilà ce que je ne saurais accepter. En effet, nous ne comprenons plus aujourd'hui la maladie de Bright comme la comprenaient nos devancers; nous n'en sommes plus à attendre l'apparition des cedèmes pour formuler un diagnosce; nous depistons le brightisme alors qu'il ne s'impose pas a première vue; nous savons qu'il y a une petite nrémie, insidicuse dans ses manifestations, trompeuse dans ses allures, mais en somme parfaitement reconnaissable; c'est par l'étude a des petits accidents du brightisme a. c'est par la recherche de la tension artérielle, c'est par l'étude expérimentale de la toxicite urmaire, que nous armvous actuellement à déceler un mal de Bright qui évoluait à bas bruit. Aussi sommes-nous en mesure d'aftirmer que, si tel accident à grand éclat, convulsions épileptiformes. cat comateux, adème straigh du poumon, odeme du bayux, parait surgir comme symptôme mitial d'une néplirite, il n'en est, en réalité, que la première manifestation apparente, mais non la première manifestation réelle, la néphrite s'étant desa révelée par d'autres signes

^{1.} Hanot. Archives generales de medecine, avril 1885, p. 472.

qui ne seraient pas passés inaperçus si on s'était donné la peine de les rechercher).

Il est un autre point sur lequel je dois insister, c'est que l'adème brightique du larvia est presque toujours précede de l'udeme du voile de palais; on dirait qu'il se fait la un colème descendant, qui débute par la gorge, par la luette. et qui gagne ensuite la base de la langue, l'épiglotte et le larvux. Il en résulte que, le plus souvent, ce sont les troubles de déglutition qui ouvrent la scène; le malade ne paraît avoir d'abord qu'une augine doulourcuse, et bientôt après éclatent les troubles respiratoires. Cette marche descendante de l'ardème, rette succession des accidents, le la frouve dans la plupart des observations. Ainsi, chez mon malade de l'Hotel bien, la dysphagie et l'ordème de la gorge ont precede de dix à douze jours l'ædème du larynx et la dyspuee. thez mon malade de l'hôpital Necker, l'œdeme de la gorge et la dysphagie douloureuse sont survenus vingt-quatre heures avant les accès d'étouffement. Les malades, dont Abate et lones ont rapporté l'observation, ont été pris de leur odéme larrugé et de leur ædème palatin pour ainsi dire en même temps; la dysphagie et la suffocation ont éclaté presque smultanément. Chez le malade de Fauvel, l'ordeme palatin a précède nettement l'ordème laryngé et la déglutition int compromise avant la respiration. Chez le malade de Hanot, la succession et la définitation des ordémes furent encore plus tranchees. Dans une première phase, l'ordeme restalocalise a l'isthme du gosier, à la luette, sous forme d'anque udémateuse, déterminant une dysphagie des plus douloureuses dont la cure de lait obtint la guerison; mais, deux mois plus tard, réapparnt l'odéme palatin, et avec lui l'adème larvingé, um entraina des crises terribles de suffocation. Aussi Banot, dans les reflexions qui suivent cette observation, a-t-il bien soin d'ajouter : « L'ardème albumiumique limite à la luette est susceptible d'être le point de depart de l'ædème de la glotte, »

^{1.} Peur plus de détails : Deulafoy, Étude sur le brightisme, Bulletin de l'Academie de médeaure, séance des 6 et 20 juin 1895.

En conséquence, en face d'un malade atteint d'angine douloureuse, il faut examiner la gorge avec soin, et si l'on constate l'ordème de la luette, des piliers, du voile du palais, ædéme rouge ou blanc, peu importe, il faut penser a la nuphrite, analyser les urmes, interroger le malade avec soin, rechercher le brightisme et on arrive à formuler le diagnostic d'ademe de la gorge d'origine brightique. Ainsi envisagé, cet œdème de la gorge devient un element imporfant de diagnostic, de pronostic et de traitement. Il est un élément de diagnostic, car il permet de depister une maladie de Bright à laquelle on n'aurait pas songe tout d'abord; il est un élement de propostic, car il fait prévoir l'extension probable de l'ædème au larvax; il est un élément de traitement, car il invite à agir sans retard, afin d'enrayer le mal et d'éviter l'ædème laryngé.

L'ordeme du larynx est une des complications les plus redontables du mai de Bright. Dans quelques cas, il est vrai, cet indeme reste limité, il ne se tradint pendant des jours et des semaines que par une gêne inspiratoire legérement stridente, ou bien il n'envahit que lentement le vestibule du lamny et les accidents peuvent être facilement conjurés, mais, dans d'autres circonstances, il s'agit véritablement d'un ædeme larvngé suraigu, et le malade peut succomber d'une façon rapide, a peine a-t-on le temps de lui porter secours. Ce qui aggrave encore la situation, c'est que l'ordeme brightique ne reste pas toujours confiné au larvax, il pout envalur les voies respiratoires, plèvre et poumon. Ainsi ma malade de la Charite avait un œdème pulmonaire très étendu et elle succomba quelques heures apres la trachéotomie, moms du fait de ses lesions laryngées que du fait de son ordeme pulmonaire. Même remarque pour le malade de flanot, qui, avec son ædème larynge, avait de l'ædème du pomnon et un litre de liquide pleural; lui aussi, il succomba quelques heures après la trachéotomie, moins du fait de ses lesions larvingées que du fait de ses lésions pleuro-pulmonaues. Il est souvent difficile, j'en conviens, de dresser le bilan exact de l'état du poumon chez un homme atteint

d'ordème larvingé, car la gêne extrême de la respiration et le retentissement du bruit serralique larvingé ne permettent pas toujours de pratiquer une auscultation qui décelerait

l'adème du poumon,

En face d'un malade atteint d'œdème brightque du laryux, à quel traitement fant il recourir? Si la mort paraît municente, la trachéotomie peut donner au malade quelques chances de salut; toutefois, étant donnés les insuccès qui ont été signalès, je conseillerai plutôt de recourir au tubage, dont on a constaté les bons effets. Les scarifications des bourrelets œdémateux rendent de réels services. Les émissions sanguines sont un excellent moyen de traitement. On applique au devant du cou une douzaine de sangues, de façon à obtenir une émission sanguine abondute. Des compresses chaudes, des gargarismes chauds, des pulverisations chaudes ont quelquefois donné de bons résultats.

Au cas d'asphyxie imminente, on peut, en attirant la langue énergiquement hors de la bouche, faciliter mécaniquement l'acces de l'air dans le laryux. Voublions pas qu'il est des malades qui, avec leur œdéme du laryux, ont en même temps de l'œdème du poumon ou des accidents urémiques. Si la trachéotomie n'a pas réussi chez trois des malades dont j'ai rapporté l'observation, c'est que deux de ces malades ont sucombé surtout à l'œdème pulmonaire accompagné, chez l'un d'eux, d'épanchement pleural, et le troisième a sucombé à l'urémie épileptiforme. Or, dans ces différentes circoustances, qu'il s'agisse d'œdème pulmonaire ou d'accidents urémiques, la saignée générale doit être associée à la raignée locale.

le ste entin à traiter le brightique; on lui prescrit le régime lacté absolu. Faute de lait pris en bousson, on fait administrer des lavements lactosés, chaque lavement contenant 150 grammes d'eau et 20 grammes de lactose. Les chlorures doivent être supprimés de l'alimentation, on ne pratiquera pas d'injections de sérum.

^{1.} Moyer, Bulletin médical, 1888, p. C63.

CEDENE SYPHILITIQUE DU LABYNX

A l'un des chapitres précédents, concernant la syphilis du larvax, j'ai déjà ébauche l'importante question de l'ordème laryagé syphilitique. Ly reviens avec plus de détails dans ce

chapitre consacré aux œdèmes du larvux.

L'ordème laryngé est assez rare au coues des laryngopathies secondaires, cependant des lésions superficielles et en apparence bénignes sont parfois accompagnées d'ordème laryngé et de troubles respiratoures. C'est un fait de la plus grande importance, qui a été bien mis en relief par Krishaber. Quoique la dyspnée soit exceptionnelle au cours des laryngopathies secondaires (ou du moins elle est très légère), je répète que, dans quelques cas, l'oppression augmente assez brusquement d'intensité, et la trachéotomie deviendrant necessaire si les accidents dys pnéiques ne cédaient rapidement au traitement approprié l'al plusieurs fois vérifié ce fait, et M. Mauriac, comme Krishaber, affirme a que des érosions presque insignifiantes n'en deviennent pas moins un centre fluxionnaire dangereux autour duquel se forme brusquement un œdème de la glotte ».

bes cedèmes, de coloration différente, avec muqueuse pale ou avec muqueuse rouge, accompagnent souvent les laryngopathies tertiaires. La teinte rouge est parfois le témoignage d'une infiltration sero-purulente. Les cedèmes laryngés jouent un rôle considérable dans l'histoire des laryngopathies tertiaires, ils sont une des causes les plus habituelles de dyspnée et de menace d'asphyxie; ils sont plus ou moins étendus et envahissent par ordre de fréquence les replis aryténo-épiglottiques, l'épiglotte, les bandes vocales, la trachée. Au laryngoscope, on constate la déformation et la tumefaction des parties envahies par l'adéme :

^{1.} Krishaber. Troubles respiratoires dans les laryngopathies syphilitiques. Annates des maindres de l'oreille et du lurgaz, 1879.

l'épiglotte « s'enroule en cornet et se gouffe en marron ou en museau de tanche »; les aryténoides forment de gros

bourrelets qui oblitérent la région sus-glottique.

Toutes les lésions tertiaires, ulcérations, chondrites, périchondrites, etc., peuvent, à un moment donné, déterminer un ædeme laryngé qui, survant le cas, se cantonne à une region et n'est pas redoutable, ou bien se généralise, et revet tantôt une marche lentement progressive, tantôt une marche rapide. Krishaber et Mauriac out fait une étude approfondie de ces ædémes laryngés syphilitiques!. Ils ont demontré que l'intensité de l'adème n'est pas loujours en rapport avec l'importance de la lésion provocatrice. On voit, en effet, des lésions syphilitiques peu profondes, à peine appréciables au laryngoscope, susciter à un moment donné un ædéme laryngé qui peut devenir rapidement inquiétant. Jai véritié plusieurs fois l'exactitude de ces assertions. J'ai eu, dans mon service de l'hôpital Necker, deux malades atteints d'adéme laryngé syphilitique. L'un d'eux, très fixè sur sa maladie, nous arriva avec du cornage, du tirage et presque en état d'asphysie; le danger fut conjure par le traitement spécifique énergiquement institué. L'autre malade nons arriva également avec du cornage, du tirage, avec une ousation de strangulation et d'orthopnée qui ne laissait ancun doute sur une lésson laryngee, dont l'évolution, datant de plusieurs semaines, n'avait occasionné jusque-là que des trombles de la voix. L'examen laryngoscopique pratiqué par M. Bonnier démontra qu'il s'agissait d'un ædème du farvox; lu come prenaît même, sur l'une des cordes vocales, l'appa-Price polypiforme qu'on peut constater sur les planches o-dessous. Rien jusque-là ne ponvait faire soupçonner la tobre syphilitique de cet ædème larvigé, lorsque, en examant le malade, je découvris au poignet droit une syphilide postulo-crustacée qui me donna la elef du diagnostic pathogénique. l'instituai un traitement spécifique des plus

^{1.} hushaber et Mauriac. Annales des maladies de l'oroille et du larynx 1877.

intenses; en trois semaines, ainsi que le démontrent les figures ci-dessous, l'uedème laryngé s'amenda et disparut, et avec lui disparurent tous les accidents.



21 decembre. — Jour de l'entrée du malade à spect de la glotte pendant une inspiration forcée. — e_i épiglotte ordenative et turgescente. — e_i égion aryténoidenne ordématiée. — b_i handes ventriculaires fortement dédinatices; on peut apercevoir, en avant, une faible partie des cordes vocales.



12 januer. — e. épiglotte encore ordématiée, mais plus flasque. — a, région arytémodienne mains saftonte. — b, les bandes ventreulaires ont diminué de volume, effet princétent de voir les cordes vocales et une boule d'ædème d'apparence polypoide.

La syphilis peut encore provoquer l'œdème laryngé par un autre mecanisme, non plus par lésions localisées au larynx, mais en créant une néphrite syphilitique précoce. rapidement suivie d'ordèmes périphériques, d'anasarque, d'épanchements dans les sereuses et d'ordèmes du poumon et du larynx.



in junice. — e, epiglotte normale. — a, région arybénoidienne normale — à l'antes ventri ultires encore gedéniatives, mais lassant voir toute les anglottique C'est sur la corde vocale droite qu'est implante la bode d'ordeme polypoide, notablement réduite.



18 jumes. — Le farynx a repris son aspect normal, à l'exception de la 1002 pe als drede, sur la quelle on trauve un rudiment le l'excrossance et sareuse polypaide, excrussance qui peut finn avoir en pour on, que un fajule syphilitique.

Cette vue d'ensemble sur l'importance de l'edeme du laryax d'origine syphilitique prouve avec quel soin il faut, au cas échéant, rechercher la syphilis, afin d'appliquer sans tarder le traitement mercuriel, les injections de bijodure

d'hydrargire.

Description d'ensemble. - Après avoir montré les caractères spéciaux de certains ædèmes du larynx, reprenons en quelques mots la description d'ensemble de cette terrible complication. L'appelle l'attention sur ce point, que la marche des accidents est différente, brusque ou lente, suivant les causes qui ont provoqué la maladie; ainsi, l'intiltration palato laryngée consécutive aux néphrites, à la syphilis, à la scarlatine, au refroidissement, peut se généraliser rapidement, les accidents peuvent se précipiter et l'asphyxie devient imminente, tandis que la marche est beaucoup plus lente lorsque l'endème est consécutif à certaines laryngopathies. Au cas de géneralisation, la respiration est rapidement compromise; le matade à la sensation d'un corps étranger qui l'etrangle et dont il essaye de se débarrasser au prix des plus grands efforts. Dans le cours de cette dyspuée croissante et continue surviennent des accès terribles de suffocation pendant lesquels, dit Trousseau, « le patient, la face livide, la bouche ouverte, les narines béantes, l'uil humide et saillant, la peau ruisselante de sueur », cherche à s'accrecher à tout ce qui peut offrir un point d'appui à ses muscles inspirateurs accessones. Ces accès durent de dix à quinze minutes et se répètent, si la terminaison doit être funeste, à intervalles de plus en plus rapprochés jusqu'a la mort; ils sont le résultat de spasmes de la glotte, et ne s'observent que dans les trois cinquiemes des cas. L'inspiration est siffante, bruyante, accompagnée de cornage, et habituellement beaucoup plus pénible que l'expiration, parce que les bourrelets aryténo-épiglottiques, d'après certaine théoric, joueraient, au moment de l'inspiration, le rôle d'une soupape qui obture l'orifice supérieur du laryux; ces mêmes bourrelets, repoussés comme des corps flottants par l'expiration, produisent quelquefois un bruit de drapeau caractéristique (Sestier).

Ce mécanisme de la dyspuée invoqué par Sestier est quelque peu sujet à revision. Que la tuméfactio parfois considérable des parties envahies soit la cause principale de la dyspnée, cela est évident, mais que les bourrelets s'accolent comme des soupapes pendant l'inspiration, voilà qui paraît moins vrai, car dans quelques cas M. Gouguenheim! a pu se convaincre par l'examen laryngoscopique que les bourrelets œdématiés ont plutôt une tendance à s'écarter au moment de l'inspiration; senlement, l'ouverture laryngéo n'en restant pas moins très étroite, l'inspiration et souvent l'expiration prennent les caractères d'un sifflement strident.

Dans bien des cas, je le répete, la dyspnée n'a pas la marche rapide et la violente intensité que je viens de décrire. Amsi, chez les individus atteints de laryngopathies syphilitique, tuberculeuse, cancéreuse, l'ordème survient à titre de complication et augmente graduellement et lentement aant de compromettre l'existence; toutefois, dans quelques cas, la dyspnée due à l'ordème peut être rapide et terrible. La roix et la toux, sans être altérées comme dans le troup, sont cependant rauques ou voilées, soit que les cortes vocales participent à l'ordème, soit que les parties edématiées arrivent à leur contact. La déglutition est difficile et douloureuse, à cause du volume des replis laryngés et de l'épiglotte et aussi à cause de l'ordème palato-pharyngé. On peut, par la vue et par le toucher, constater cet ordème pharyngé et vestibulaire.

L'ædème consècutif aux laryngopathies, syphilitique, inberculeuse, cancéreuse, reste habituellement cantonné au larynx, mais l'ædème des néphrites est souvent patuto-pharyngo-laryngé, la luette a l'apparence d'un bloc relatineux, la muqueuse de la gorge est ædématiée, les troubles de déglithtion précèdent les troubles de respiration.

La manœuvre du laryngoscope est parfois difficile et dangereuse, parce qu'elle peut provoquer un accès terrible de suflocation.

^{1.} Société médicale des hópitaux, 22 juin 1883.

Les symptômes que je viens d'énumérer expliquent suffisamment la gravité des œdèmes du larvax; ils se termineraient souvent par la mort, sans une intervention active. L'œdème larvage des néphrites présente une gravité exceptionnelle; sur 10 cas d'ædème apparaissant au début de la néphrite, 5 malades sont morts, 2 avant la trachéotomie et 5 après la trachéotomie; et sur 10 cas d'œdème larymé survenant dans le cours de la néphrite. 9 malades sont morts, 4 avant la trachéotomie, et 5 après la trachéotomie

(Amero).

Diagnostic. — Les corps étrangers et les polypes du larynx, les spasmes de la glotte consécutifs à l'anévrysme de la crosse de l'aorte, le croup, la laryngite stridubuse, les abcès du pharynx, la paralysie des muscles crico-aryténoidiens postérieurs, les tumeurs du médiastin, peuvent simuler la laryngite ædémateuse, car toutes ces maladies out comme symptômes communs des troubles de la respiration et de la voix, le cornage et le tirage, mais elles ont aussi des signes districtifs que je vais éminièrer. Les polypex sont faciles à reconnaître au laryngoscope. Métoe remarque pour la paralysie des muscles crico-aryténoidiens postérieur». L'ancreyame de la crosse aortique présente à la percussion de la matité, à l'auscultation des battements ou des souflles, à la vue un monvement d'expansion si la tumeur est volumineuse; au laryngoscope, les lésions du larynx sont milles ou limitées à la paralysie d'une corde vocale, conséquence de la compression du nerf récurrent par la tumeur aortique. Le croup a pour lui la présence ou le reliquat d'une anguie di hthérique qui l'a presque toujours précédé, les fausses membranes qui, dans la moitié des cas, sont rejetées par le malade, les altérations précoces et graduelles de la voix, l'expiration lente et difficile, et souvent l'engorgement ganghonnaire du con. La laryngite striduleuse choisit le jeune age et apparait brusquement, la dyspnée atteint du premier coup son apogée, et. apres les accès de suffocation, la romssion est complète, la voix et la respiration recouvrent leur caractère normal. L'abcès retropharque est visible sur la

paroi postérieure du pharynx; et, quand on a soin de déprimer fortement la base de la langue, on decouvre une saille quelquefois fluctuante et plus colorée que les tissus environments.

L'œdème du laryux une fois reconnu, il faut en diagnostiquer la cause. Il se peut que l'œdème laryuge soit primitif; mais, avant d'admettre l'existence d'un œdeme primitit, ou a feigore, il faut rechercher avec soin les causes, les lesions qui, de près ou de loin, peuvent susciter l'ordème laryugé. C'est le moment de dépister le mai de Bright et la syphilis, ces deux grandes causes des œdemes laryugés.

le n'insiste pas sur le trailement qui a été étudié dans chaque cas particulier, au cours de cet article.

§ 9. SPASMES DE LA GLOTTE

Définition. — Étiologie. — Les spasures de la glotte résultent d'une contraction tonique des muscles constructeurs et tenseurs des cordes vocales; ils durent quelques secondes, quelques minutes, et déterminent des accès de suflocation capables d'entraîner la mort. Ces spasmes sont symptomatiques ou idiopathiques.

Les spasmes symptomatiques proviennent de l'excitation des nerfs récurrents par une tumeur de voisinage : anévrysme de la crosse de l'aorte, altérations tuberculeuses on cancéreuses des ganglions l'unpathiques, etc. Mais comment l'excitation d'un seul nerf récurrent pent-elle provoquer le spasme glottique? Krishaber a démontré expérimentalement, u'il suffit d'exciter l'un des nerfs récurrents pour agir en même temps sur les deux lèvres de la glotte, de même qu'il suffit d'agir sur un seul nerf pneumogastrique pour accèlerer ou ralentir les mouvements du cœur. On observe encore les spasmes symptomatiques dans certaines modadies du laryux, telles que le croup, le faux croup, l'ordéme

de la glotte; et il est à remarquer que ces spasmes sont intermittents alors que la cause d'excitation est continue. Du reste, cette intermittence se retrouve dans différentes manifestations spasmodiques ou douloureuses du système nerveux (calculs hépatiques et rénaux, névralgies des cancéreux), sans qu'il soit facile d'expliquer les raisons de l'intermittence.

Dans quelques cas, le spasme de la glotte apparait isolé ou associé à d'autres troubles laryngés, au début ou dans le cours de l'ataxie locomotrice!.

Le spasme idiopathique de la glotte n'est plus, comme le précèdent, un symptône apparaissant dans le cours d'une autre maladie, il est une véritable entité morbide qui se développe chez les très jeunes enfants de quatre à dix-huit mois, et c'est lui qui va faire le sujet principal de ce chaputre. Cette maladie, qu'on avait improprement nommée asthme thymique parce qu'on avait cru qu'elle était liée à une hypertrophie du thymus, est une névrose tantôt indépendante, tantôt liée à la dentition ou à des troubles digestifs. Il est probable que l'hérédité ne lui est pas étrangère, car dans une même famille plusieurs enfants en sont atteints (Romberg).

Description. — Le spasme idiopathique de l'enfance, qu'il soit précédé ou non de prodromes, tels que courbatures et convulsions, débute brusquement et le plus souvent au milieu de la nuit, comme le faux croup. La glotte se ferme convulsivement; la respiration devient de plus en plus pértible, bientôt elle est complètement suspendue et l'asphyxie est immoinente. Alors l'angoisse est extrème, la portrine est immobile, à l'auscultation on ne perçoit plus de bruit vésiculaire; le visage est bleuâtre et couvert de sueur, les battements du cœur sont tumultueux, et l'on se demande si la scène ne va pas se terminer par la mort. Après quinze ou vingt secondes, pendant lesquelles la respiration a été totalement suspendue, « l'enfant reprend

¹ Krishaber. Annales des maladies de l'oreille et du larynx, 1880, p. 249.

tranquillement haleine, et l'attaque se termine par une inspiration sonore, aigué, tout à fait caractéristique, qui ne ressemble ni à la toux croupale, ni à la reprise sonore de coqueluche » (Tardieu), mais qui se rapproche davantage d'un hoquet grèle et très aigu (Hérard).

Les accès, tels que je viens de les décrire, n'existent pas toojours an complet, et la période asphyxique manque quelquefois; leur durée habituelle est de quelques serondes à deux minutes, mais dans certaines circonstances ils sont tres rapproches et se prolongent une heure et davantage (Gaspari). Au début de la maladie, ces accès ne se répêtent qu'une fois ou deux par semaine, plus tard ils reparaissent tous les jours, et l'on en a même compte msqu'à 25 (Hérard) et 50 en une journée. La santé de l'enfant est bonne dans l'intervalle des accès; il n'a m tièvre, ni toux, ni perte d'appétit; ce n'est qu'à la longue qu'il tombe dans le marasme et l'hecticité. La durce totale de la maladie est fort variable; elle est comprise entre quelques semaines et plusieurs mois (Hérard); malheurensement, le pronostic est des plus funestes et la guérison est l'exception.

Le spasme symptomatique de l'adulte présente quelques différences; la conformation de son laryax et la résistance de sa glotte inter-aryténoïdienne expliquent pourquoi les spasmes sont moms redoutables chez lui que chez l'enfant, et pourquoi aussi l'inspiration est siffante, le passage de l'air n'étant pas absolument impossible à travers la glotte.

Diagnostic. — La laryngite striduleuse qui, elle aussi, résulte d'une contraction spasmoduque, a des analogies avec le spasme de la glotte; mais la laryngite striduleuse atteint les enfants de un à six ans. tandis que le spasme de la glotte s'adresse aux très jeunes sujets de trois à vingt mois; la première est précédée ou accompagnée de catarrhe, d'enrouement, de toux, de coryza; l'autre survient si

^{1.} Hérard. Thèse de doctorat, Paris, 1849.

brusquement qu'en quelques secondes l'asphyxie est imminente.

La syphilis héréditaire détermine assez souvent chez les jeunes enfants des troubles laryngés qui ont une telle analogie avec les spasmes de la glotte, que j'ai la conviction que dans bien des cas (le traitement le prouve) c'est la syphilis

qui en est cause.

Traitement. — Au moment de l'accès, on pratique des aspersions d'eau froide sur le visage et des frictions sur le corps. Le spasme cède souvent quand on force l'enfant à ne respirer que par le nez. Les antispasmodiques trouvent leur indication; on conseillera le changement d'air et le séjour à la campagne. On pensera à la possibilité de syphilis héréditaire ou acquise et l'on agira au moyen des preparations mercurielles et iodurées.

§ 10. PARALYSIES DES MUSCLES DU LARYNX

D'apres le siège de la lésion, on peut classer les paralysies laryngées en paralysies d'origine periphérique, bulbaire et cérébrale.

Lésions périphériques. — Les nerfs laryngés peuvent être directement lésés par traumatisme (Neuman), par intervention chirurgicale et par compression. La compression, plus fréquente chez l'homme que chez la femme, atteint le récurrent gauche plus souvent que le droit (Avelhs); elle est due à des tumeurs du corps thyroide, aux tumeurs ganglionnaires, abcès, cancer de l'œsophage, auévrysmes des pros vaisseaux du médiastin et de la base du con, péricardites, épanchements plenraux. Les tumeurs de la base du crâne et les fractures peuvent comprimer ou leser le nerf vague et le nerf spinal. Le tabes, la diphtherie, s'accompagnent de lésions des trones laryngés; il en est de même de certaines intoxications et infections (alcoolisme, saturnisme, morphimisme, syphilis, diabete). Enfin, des

paralysies plus ou moins durables des muscles du larynx, sont attribuables à l'action extra ou intra-cervicale du froid.

Lésions bulbaires. — Les noyaux du spinal peuvent être attemts par les lésions suivantes : néoformations syphilitiques, tumeurs, carie, ramollissement, hémorrhagies, inflammation aigué ou chromque du bulbe, pachymeningues, selérose en plaques, selérose latérale amyotrophique, paralysie labio-glosso-laryngée, tabes.

Lésions cérébrales. — Le pied de la troisième circonvolution frontale (Garel), la substance blanche sous-jacente (bejernie), la partie externe de la capsule interne (Garel et lor), le noyau coude et l'avant-mur (Picot et llobbs) i ont été trouvés lésés chez des sujets atteints pendant la vie de troubles paralytiques laryugés. Ajoutons que ces mêmes noubles peuvent être dus à l'hystèrie, ou provoqués par suggestion.

aggestion.

Les paralysies peuvent atteindre plusieurs groupes mus

culaires, un seul groupe ou un seul muscle².

Paralysie des dilatateurs. — La paralysie isolée des muscles crico-aryténoidiens postérieurs (respirateurs et dilatateurs de la glotte) est fort rare (Ziemssen)²; on l'a résemment signalée dans la phthisie laryagée (Gouguenheim). Quand les deux muscles sont paralysés, les cordes vocales ne s'écartent plus, elles s'accolent comme deux soupapes an moment de l'inspiration, sollicitées qu'elles sont par les muscles constricteurs, et l'air ne pénétrant qu'en très faible quantité par la glotte inter-aryténoidienne, une dyspine oitense est la conséquence de cette paralysie. L'effort est possible, et la voix est légèrement altérée, par defaut de fixation des aryténoides. Si la paralysie est unitatérale, on constate au laryagoscope l'immobilité de la corde vocale au moment de l'inspiration.

^{1.} Proof et Hobbs, Sur un cas de paralysie labia-ghasia-laryngée d'arigine cerébrale Com au Congres de Nancy, 1896

² Pour compléter cette étude, voir la Physichopie des muscles du

^{3.} Maladies des organes respiratoires.

Paralysie des constricteurs. — La paralysie des constricteurs (muscles de l'effort et préparateurs du son) est beaucoup plus commune que la precédente : elle est quelquefois bilatérale (hystérie, diphthérie), mais le plus souvent unilatirale et presque toujours consécutive à une lésion directe du nerf récurrent ou du spinal. La longueur, le trajet et les rapports des nerfs récurrents expliquent la frèquence relative de cette paralysie. L'étiologie en est fort variée : anévrysme de la carotide (Mackenzie), paralysie double par tumeur cancéreuse siégeant au niveau des trous déchirés postérieurs (Türck), cancer du nerf récurrent lleller), paralysie double par tumeur anévrysmale de la sous-clavière et du trone brachio-céphalique (Ziemssen), andvrysme de la crosse de l'aorte (observations nombreuses), cancer de l'æsophage (Braune), pleurésie chronique du sommet droit (Gerhardt), exsudats chroniques du péricarde (Baümler), tumeurs du médiastin (Guéneau de Mussy).

Dans la paralysie des muscles constricteurs, la glotte est sans cesse béante, aussi la respiration est facile, mais la voix est abolie et l'effort est incomplet, symptòmes qui sont moins accusés lorsque la paralysie est unilatérale. Vues au laryngoscope, les deux cordes vocales (ou l'une d'elles, suivant le cas) restent immobiles et ne se rapprochent pas au moment de l'émission du son.

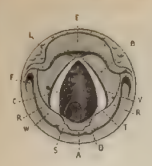
Paralysie des crico-thyroidiens. — Ces muscles, tenseurs des cordes vocales, phonateurs par excellence, sont innervés par le nerf laryngé externe. Leur paralysie n'entraine aucun trouble respiratoire, puisque les muscles dilatateurs sont intacts; l'effort est complet, puisque les muscles constricteurs sont sains; la voix n'est pas completement étenne, grâce à l'intégrité des autres muscles phonateurs; mais le son vocal est altéré, il y a dysphonie, parce que la tension des cordes vocales est insuffisante et, chose facile à distinguer au laryngoscope, leur vibration est incomplète pendant l'émission du son. Cette paralyse s'observe dans l'hystérie; elle survient après un grand effort vocal, elle est

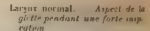
souvent consécutive à l'action du froid, comme la paralysie du nerf facual ou du radial.

Paralysie des élévateurs. — Pour que les muscles crico-thyroidiens soient capables de produire la tension des cordes vocales qui est nécessaire à la phonation, il faut que le cartilage thyroide soit fixé en haut et en avant par les muscles élévateurs du larynx, génio-hyoidiens, mylo-hyoidiens, digastrique, stylo-hyoidien et thyro-hyoidien. Si ces muscles, qui sont surtout innervés par l'hypoglosse, viennent à être paralysés, le larynx reste abaissé, le jeu de tension se fait incomplètement, l'aphonie est presque complète; le son émis donne à la voix un timbre grave, monotone, qui est dû à la tension passive des cordes vocales sous l'effort de l'air expiré.

Diagnostic. — Pronostic. — Traitement. — L'examen au larvingoscope simplific singulièrement le diagnostic des paralysies du larynx, et la constatation de la paralysie peut mettre sur la voie de la cause qui l'a provoquée : en effet. les tumeurs du médiastin no se révêlent souvent au début que par des troubles vocaux dus à la paralysie d'une corde vocale (compression du nerf récurrent). On ne sera pas exposé, grâce à l'examen direct, à prendre la paralysie des dilatateurs pour un spasme des constricteurs, bien que de part et d'autre les troubles respiratoires soient à peu près les mêmes; et on ne confondra pas la paralysie des muscles phonateurs avec l'atrophic des cordes vocales on avec l'ankylose des articulations aryténoidiennes, bien que les troubles vocaux aient une grande analogie. Pour les mêmes raisons, la phthisie laryngée, le cancer et les polypes du larynx seront écartés; quant à la paralysie des crico-thyrordiens, qui présente tant d'analogie avec la laryngite catarrhale, le diagnostic a été fait avec la description de cette dernière maladie.

Le pronostic n'est grave que dans la paralysie des muscles dilatateurs de la glotte (crico-aryténoïdiens postérieurs), et les troubles respiratoires qui en sont la conséquence peuvent être assez violents pour nécessiter l'opération de la trachéotomie.





E. épiglotte. — L. hase de la langue. B. bandes ventronlaires. V, ventrouté de Morgagni. — R. replis aryténoépiglottiques. — A. region interaryténoidienne distendue. — S. cartilage de Santorini — W, cartilage de Wrisberg. C. cordes vocales écurtees au maximum. — F. fossette hyaidienne. — T, trachée avec ses anneaux superposés. — D, bifur cation des bronches.



larynx normal. — Aspect de la glotte pendant la phonation.

Les cordes vocales sont tendues et presque au contact dans feurdeux tiers antérieurs. Les cartilages de Wrisberg et de Santorimse rapprochent et la région inler-auytemodienne est en partie effacée. L'aglotte est dressoet le friynx est allongé dans le sons antéro-postérieur.



Paralysie des adducteurs pendant un effort de phonation.

Les crico aryténoidiens latéraux et l'ary aryténoidien sont paralysés. Les cordes vocales sont relativement tendues, mais elles ne peuvent se rapprocher vers la ligne médiane. L'orifice giottique est triangulaire. Paratysic des lenseurs. — Aspect de la glotte pendant un effort de phonation.

Les cordes vocales apparaissent incurvees, parfois godronnées sur leurbord l'ibre, et la glatte est légerement béante. Cet aspect correspond à la paralysie du circo thyrodon on à la paralysie des muscles elevateurs du laryax.



buraiyste du récurrent gauche. — Aspect de la glotte pendant un effort d'inspiration.

La corde vocale droite seule s'écarte, souvent avec exagération competasatince. La corde gauche dépasse la figne médiane, entraine par la prédomnance d'action des museles ameryés par le récurrent droit.

Paralysis du recurrent ganche. 14 : 1 de la glotte pendant un effort de phonation.



la corde vocale gaucue reste en protion cadassirique. La corde vocale droite depasso bigéroment la lignmuliane et se tond isolément.



Le traitement varie suivant la cause des paralysies; quand elles sont primitives, l'électricité est le meilleur agent curatif, surtout quand il s'agit de muscles crico-thyroīdiens (tenseurs des cordes vocales). Il n'est pas rare que, dès la première séance, la voix reparaisse; on obtient ce résultat en appliquant les électrodes sur la région laryngée ou même sur toute autre région du corps (Krishaber).

CHAPITRE III

MALADIES DES BRONCHES

8 1. BRONCHITE AIGUE

La bronchite aiguë est l'inflammation catarrhale des grosses et des moyennes bronches; elle est souvent associée à l'inflammation de la trachée (trachéo-bronchite) et mème, dans quelques cas, c'est la trachéite qui est dominante. Souvent la trachéo-bronchite est précédée de laryngite: on sait combien est fréquente cette expression: « Le rhume est tombé sur la poitrine. »

L'inflammation des petites bronches sera étudiée plus loin,

sous le nom de bronchite capillaire.

Description. — La bronchite aiguë revêt, suivant son intensité, des allures différentes; ainsi la forme légère, qu'on nomme vulgairement rhume de poitrine, est presque apyrétique; à peine est-elle accompagnée de courbature et de céphalalgie: au début, la toux est pénible, sèche et quinteuse, l'expectoration est séreuse et grisâtre; mais plus tard la toux devient grasse, les crachats sont épais, et en huit jours l'indisposition est terminée.

Dans sa forme intense, la bronchite s'aunonce par une courbature générale avec frissons et tièvre à exasperation respérale. La malade se plaint de céphalalgie et d'inappitence; la respiration est sifflante et pénible, les quintes de toux, d'abord sèches, déterminent des douleurs déchirantes aux insertions des muscles intercostaux et du diaphragme, et frequeniment elles sont suivies de vomissements muqueux on alimentaires.

A la percussion, la sonorité du thorax est normale; à l'auscultation on entend, aux deux temps de la respiration, des bruits qu'on a nommés râles ronflants et sibilants; ils existent des deux côtés de la poitrine, parce que la bronchite est toujours double, et ils se propagent au loin en différentes directions.

Ces symptômes du début durent de trois à cinq jours : ils compeident avec la période de crudité; mais lorsque la secréhou de la muqueuse bronchique (ce qu'on appelle la periode de contion) reimplace la tumefaction sèche de la periode de erndite, la fièvre tombe, la respiration est plus libre, la toux est grasse, les crachats sont épais, jaune verdâtre, et la colonne d'air ouse en mouvement dans les bronches, au heude se briser sur les aspérités d'une muqueuse sèche, rencontre le liquide de la sécrétion bronchique. Il s'ensuit que les rales sees se transforment en râles humides, et à l'auscultation les râles, au lieu d'être ronflants ou sibilants, prennent le timbre de bulles qui éclatent dans un liquide; ce sont des râles bullaires muqueux et sous-crépitants. Les râles muqueux penvent, quand ils siègent dans une grosse bronche, simuler le gargouillement d'une caverne; les câles sous-crépitants sont plus fins et prennent naissance dans des bronches d'un calibre inférieur. A l'inverse des râles sees, les râles humides penvent disparaître sur tel ou tel point, après une secousse de toux qui a débarrassé les bronches des mucosités qui les encombraient.

Cette seconde période de la bronchite dure une huitau e de jours, pendant lesquels l'amélioration survient graduellement, jusqu'a la résolution, qui se fait du dixième au quinzieme jour. A ce moment, l'urine devient abondante et sédimenteuse, souvent même une légère d'arrhée complète la crisc. D'autres terminaisons sont possibles, telles que le passage à l'état chromque et la transformation en bronchite capillaire; entin, chez les vieillards affaibles qui n'ont pas la force d'expulser les sécrétions qui encombrent leurs bronches, la bronchite peut se transformer en catarrhe suffocant.

Etrologie. — La bronchite aigue est une maladie des saisons froides et humides; chez certaines personnes prédisposées, elle apparaît au moindre refroidissement et à l'approche de l'inver. Elle est un des principaux élements de la rougeole et de la grippe; elle est moins franche dans la coqueluche, dans l'asthme et dans la fièvre de toin, maladies où l'élément nerveux est généralement si preponderant que l'élément millammatoire est relegué au second plan. La manifestation bronchique qui apparaît au debut de la tièvre typhoide est une bronchite plus hyperémique que phlegmasique, elle peut cependant se transformer en un vrai catarrhe, et devemi une fâcheuse complication.

La bronchite des brightiques (brouchite albannumque) n'est pas une bronchite franche, elle emprunte à l'ordeme pulmonaire ou à la dyspuée urémique ses caractères particuliers. J'en dirai autant de la pseudo-bronchite qui est associée aux maladies de cœur, et qui est surtout caracterisée par des phénomènes de congestion et de stase dans l'appareil broncho-pulmonaire. Les poussières, les vapeurs pritantes (boulangers, rémouleurs) peuvent déterminer une phlegmasie des bronches habituellement associée à des lesions oulmonaires.

le mentionne tout spécialement la bronchite syphilitique. L'érythème et le catarrhe syphilitique, qui sont si fréquents au larynx pendant les premières années de l'infection, existent également à la trachée et aux grosses bronches; il y a une trachée-bronchite syphilitique, à allure subaigue, sujette à repetition, et facilement ravivee par le froid. Bon nombre de syphilitiques se plaignent de la facilité avec

laquelle ils s'enrhument, de la facilité avec laquelle ils prennent des laryngites, des bronchites, eux qui autrefois ne s'enrhumaient jamais! Ils sont sous le coup des érythèmes et des catarrhes syphilitiques du larynx, de la trachee et des bronches, catarrhes facilement exaltés par les retroidissements.

La bronchite des jeunes enfants mérite une mention spéciale; chez eux, elle paraît être quelquefois associée a la dentition, à des troubles digestifs, et à ce sujet on a voulu faire jouer un rôle préponderant au bacterium colt. Même dans ses formes les plus légères, la bronchite des jeunes enfants peut se compliquer de congestion pulmonaire; la temperature du petit malade s'élève, et l'on entend à la base des poumons des râles fins qui pourraient faire redouter l'éclosion d'une bronchite capillaire, mais après un ou deux jours de fièvre et de maladie tout rentre dans l'ordre (tadet de Gassicourt).

Diagnostic. — Il ne suffit pas de diagnostiquer la brouchite, ce qui est fort simple; il faut encore ne pas la confondre avec les états qui peuvent la simuler, il faut surtout cenonter à la cause qui lui a donné missance, car le traitement est absolument variable survant les cas. Ainsi la bronchite syphilitique exige un traitement mercuriel et oduré, la bronchite des brightiques ne s'améliore qu'avec le règune lacté; la bronchite des cardiaques est justiciable du règime des matadies du cœur. La bronchite des tuberculeux est parfois impossible à diagnostiquer par l'étude seule des symptômes; son origine tuberculeuse est dans quelques cas mise en doute jusqu'à la découverte des bacilles dans les crachats.

D'une façon générale il faut se méfier d'une bronchite qui ne debute pas avec des allures franches; les bronchites qui debutent sans fièvre sont souvent de fausses bronchites. D'autre part, il faut se méfier également des soi-disant bronchites dans lesquelles la toux est le symptôme prépondérant,

^{1.} Lesage. Soc. méd. des hôpitaux, janvier 1893.

à l'exclusion de la fièvre et de l'expectoration. De ce qu'un individu tousse beaucoup il ne faut pas aussitôt le supposer atteint de trachéo-bronchite; il y a des hystériques qui sont prises de toux parfois fréquente et incessante sans avoir la moindre bronchite. Il y a des gens chez lesquels le tænia ou des lombries provoquent une toux qu'on qualifie bien à tert de bronchite; après l'expulsion du tænia la toux disparait; Grayes en cite un exemple bien remarquable.

Bactériologie. — L'étude bacteriologique ne peut pas nous servir à établir une classification des bronchites. Les microbes qui normalement, en état de santé, habitent nos conduits aériens, les staphylococcus albus et aureus, le streptucoccus pyogenes, le pneumococcus, le pneumo-bacille, tous ces microbes peuvent se retrouver en quantité plus ou moins considérable dans les crachats des bronchites; ils n'ont donc aucune spécificité. Outre ces microbes, les crachats de la bronchite contiennent souvent un bacille identique au hacterium coli, un champignon du genre oidum et des microbes qui donnent aux crachats leur conteur janaire, verdâtre.

Traitement. — Dans les cas légers, on provoquera des transpirations au moyen de boissons pectorales; on conseillera des inhalations émollientes, on calmera les douleurs et les quintes de toux avec la potion suivante;

Eau de flour d'oranger									grammes.
Sirop de chlorit Sir qu'de morphine	٠	۰	٠	•	٠	٠	14	25	_
Ean de laurier cerise.								10	_

A prendre (pour un adulte) une grande cuillerée toutes les deux houres.

bans la forme intense, on appliquera des révulsifs sur la poitrine (sinapismes, vésicatorie) et des ventouses sècles sur le thorax on sur les membres inteneurs. Si les bronches sont trop encombrées, chez les vieillards surtout, on aura recours aux vomitifs.

^{1.} Clinique médicale, 1. II.

§ 2. BRONCHITE CAPILLAIRE -- BRONCHO-PNEUMONIE PNEUMONIE LOBULAIRE

Discussion. — Chez un enfant atteint de rougeole et ayant une bronchite morbilleuse de moyenne intensité, voilà qu'aux 6°, 7°, 8° jours de la maladie, la fièvre reparait, la temperature s'élève, la respiration devient haletante; l'auscultation fait percevoir des râles lins, sous-crépitants et sibilants, aux deux côtés de la poitune : c'est la branchite capillaire qui s'annonce. Puis le thermomètre monte à 40 degres, la dyspuée devient violente, l'enfant a 60 respirations par minute, l'auscultation et la percussion font découvrir une localisation pulmonaire à l'un des poumons ou aux deux bases; en ces points on constate de la submatité, du souffle; la brancho-pneumonie morbilleuse est déclarée.

Chez un antre enfant qui est atteint de coqueluche et qui était arrivé saus encombre à la periode d'état, avec toux convulsive, quintes de toux, fièvre mulle ou fort modéree, peu ou point de râles de bronchite dans l'intervalle des quintes, voilà que la lièvre apparaît, la température s'élève, la toux change de caractère, elle est plus continue, elle est moins convalsive, la respiration devient haletante, on entend à l'auscultation des râles fins disseminés aux deux cêtés de la portrine : c'est la bronchite capillaire qui apparaît. Puis le thermomètre atteint 40 degrés, la toux devient incessante, la dyspnée est extrême, on constate à la percussion et à l'auscultation une ou plusieurs localisations pulmonaires : la broncho-pneumonie est déclarée.

Chez tel autre enfant atteint de croup, opéré ou nou opéré, la situation paraissait assez bonne, la flèvre était très moderée, la diphthérie n'avait point les allures toxiques, le pronostic n'était pas mauvais ; mais voilà qu'à un moment donné, la tièvre s'accuse, la température s'elève, la dyspuée s'accustue, non plus, cette fois, une dyspuée d'origine laryngee, mais une dyspuée d'origine bronchique; l'auscultation,

quoique difficile à cause des bruits laryngés, permet néarmoins de constater des râles fins dans la poitrine : c'est la bronchite capillaire: puis le thermomètre monte, la dyspuée desient excessive : la redoutable broncho-pneumonie diplithé-

rique est déclarée,

Chez un tout petit enfant qui souffrait de la dentition on de troubles gastro-intestinaux, une bronchite se déclare, qu'on puisse ou non invoquer un refroidissement; on entend à l'auscultation des gros râles de bronchite; jusque-la peu de fièvre et peu de dyspuée; mais voilà que la tièvre augmente, l'oppression s'accroit, les râles, qui étaient gros et rares, sont maintenant fins et disséminés, une bronchite capitlaire se déclare, la température atteint 40 degrés, la dyspuée revêt une terrible intensité, l'auscultation fait percevoir aux deux bases un souffie d'origine pulmonaire : la broncho-pulmonaire est déclarée.

Chez un adulte qui avait la grippe, une grippe d'apparence normale, avec fièvre modérée, avec bronchite de movenne intensité, expectoration catarrhale, la température s'elève, la dyspuée prend de fortes proportions, l'expectoration devient muco-purulente; à l'auscultation, ou entend des râles de toute nature, a un véritable bruit de tempète » : c'est la bronchite capillaire grippale; encore un pas et l'on percoit du souffie en différents endroits ou aux bases : la

broucho-pacumonic est déclarée.

Les differents exemples prouvent bien qu'il n'y a pas a une broncho-pneumonie »; il y a « des broncho-pneumonies » pouvant, à la rigueur, succèder à une bronchite a frigore, mais survenant le plus souvent à la faveur d'une maladie infecticuse, rougeole, coqueluche, diphthérie, grippe, Juberculose, fièvre typhoide, érysipèle, etc.

Parfois, c'est la bronchite capillaire qui domine la scène, surtout chez l'adulte, et la pneumonie lobulaire n'est qu'au second rang; parfois, au contraire, la bronchite capillaire existe peu pour sou propre compte, elle a tendu la main à la broncho-pneumonie, qui, elle, est devenue la fesion

donnoante.

Les études bactériologiques concernant les bronchopneumonies permettent d'isoler, suivant le cas, certains bacilles spécifiques, ceux de la diphthérie, de la fièvre typhonde, de la tuberculose, mais ces microbes spécifiques, à eux seuls, sont insuffisants à créer les broncho-pneumomes; on ne les trouve même pas toujours dans les foyers de broncho-pneumonie, tandis qu'on retrouve toujours, avec ou sans eux, d'antres microbes qui sont normalement hebergés dans la cavité buccale ou dans les voies aériennes. Les microbes, véritables agents des broncho-pneumonnes, sont le staphylococcus albus et aureus, le streptocoque, le pneumocoque, le pneumo-bacille, parfois le bacterium colt. Ge sont ces associations microbiennes qui augmentent le danger et qui aggravent le pronostic.

Ces notions génerales étant posées, abordons maintenant l'étude détaillee de la bronchite capillaire et des bronchopneumonies.

Définition. - Historique. - Lorsque l'inflammation occupe les petites ramifications bronchiques, on dit que la bronchite est capillaire. Dans la bronchite ordinaire, les bronches d'un certain calibre sont seules atteintes, aussi l'air peut-il circuler librement malgré la lésion des canaux gériens; dans la bronchite capillaire, au contraire, les petites bronches sont enflammées, l'étroitesse des canaux, l'épaississement de leur maqueuse et leur encombrement par les produits morbides opposent un obstacle au passage de l'air et provoquent une dyspnée qui, trop souvent, se termine par asphyxie. Cette dispuée domine tellement tous tes autres symptômes qu'elle avait valu à la maladie le nom de catarrhe suffocant, à une époque où l'on n'était encore edifie in sur le siège ni sur la nature de la lésion. Sous le nom de catarrhe suffocant, de peripneumonia notha, de fausse fluxion de poitrine, Sydenham avait confondu la bronchite, l'astlime et l'emphysème, ses successeurs avaient suivi les mêmes errements, et Home, tout entier à ses travanx sur les exsudats membraneux, avait cru trouver dans les fausses membranes l'explication de toute bronchite à forme suffocante. C'est Laënnec qui fit cesser la confusion : il démontra que le catarche suffocant est une phlegmasie des bronches, mais il n'affribua son extrême gravité qu'à l'étendue de ses lésions. A l'idée d'étendue émise par bacoure, Andrai substitua la notion plus vraie du siège de la phlegmasie et il localisa dans les petites ramifications bronchiques les lésions de la bronchite capillaire. Alors parurent les travaux de Gendrin, Billiet et Barthez, Fauvel, Legendre, Barrier, et l'on peut dire que la bronchite capillaire sortit, creée de toutes pièces, des mains de l'école française.

Mais la bronchite capillaire existe rarement à l'état de bronchite capillaire pure; le plus souvent, et l'on pourrant dire toupours chez les enfants, les lobules pulmonaires participent à l'inflammation propagée par les petites bronches, et la maladie prend alors le nom de bronche-pneumonie (Sentert), ou de pneumonie lobulaire. C'est ce qu'on voit si souvent à la suite de la rougeole, de la coqueluche, de la diphthetie. La bronche pneumonie ou pneumonie lobulaire fera evec la bresichite capitlaire le suiet de ce chapitre.

Anatoure pathologique. — A l'autopsie d'un enfant mort de bronchite capillaire et de bronche-pueumoine, on constate des l'ouverture du thorax que les pentions ne s'affaissent pas, l'es bords et les languettes sont emphy-emateux. La partie pastécroure et inferieure des positions est bleuitre, brunstre, et sur ces regions fouvers, voluces, on percent a la voie et au toucher les nouvex le poeumoine fobulaire pastés on couff e uts. Etn hous tentes en bosons en detail.

there has been been comparable or the a Total scale, or qui rate new on qui its cell according a tentionnation du laborate publication de qui cell according been a production of qui cell according been a production of the set of the according to another tentions and the set of the according to a tention of the set of the according to the accord

globules blancs; ses cellules épithéliales perdent feurs cils vibratiles et deviennent vésiculeuses; elles se desquament ou se segmentent, et donnent naissance à de nouveaux éléments. Les glandes augmentent de volume et lassent échapper par leur canal excréteur des cellules épithéliales et du muco-pus. Le tissu conjonctif sous-épithélial est infiltré de leucocytes, et dans les bronchioles voismes du lobule pulmonaire les éléments musculaires disparaissent sous l'en-

valussement du tissu embryonnaire.

Le calibre des petites bronches enflammées est accru. Ces dilutations aigues atteignent surtout les bronches de petit calibre; on voit des bronchioles qui arrivent à un diamètre d'un centimètre, alors que normalement elles n'avaient qu'un à deux millimetres. Les dilatations sont habituellement cylindriques, parfois ampullaires, et se présentent à la coupe du poumon sous forme de cavités remplies de pus, isolées ou communiquant entre elles. Ces dilatations sont dues à l'action mécanique des sécrétions refoulées par l'air inspiré, et surtout à la moindre résistance du tissu enflammé, privé de ses éléments musculaires. Elles existent suctout dans la broncho-pneumonie des jeunes enfants, mais elles penvent disparaître avec la guérison de la maladie. Les produits de l'inflammation, cellules, leucocytes et exsudat fibrineux s'accumulent dans les bronches, qui sont a remplies ou à peu près oblitérées, depuis les divisions de deuxième ordre pusqu'aux dernières ramifications, par une matière d'un blanc jaunatre ». (Hardy et Béhier.)

Cette oblitération des petites bronches entraîne dans les tobales pulmonaires correspondants des modifications qu'on a voulu expliquer par le mecanisme suivant : l'air inspire ne pent pas arriver jusqu'à ces lobules, puisque les petites brouches sont bouchées par les produits de l'inflammation, tandis que pendant l'expiration, et sous l'influence des efforts de toux. l'air préalablement contenu dans les lobules peut vaincre par saccades la résistance des bouchons qui ferment comme autant de soupapes la fumière des bronches. Il en résulte que les infundibula pulmonaires se vident de

l'air qu'ils contenaient, et cet air n'étant pas renouvelé, les lobules s'affaissent et donnent aux parties de l'organe qui sont le siège de cet affaissement les apparences du poumen de fœtus qui n'a pas respiré, d'où le nom d'état fœtal assigné a cette lesion (Legendre). Rien ne prouve que cette théorie soit absolument vraie, et l'on peut se demander si l'air emprisonné dans les alvéoles n'est pas simplement résorbe sur place, ce qui expliquerait suffisamment la production de l'état fœtal.

L'état total, encore appelé atélectusie (&xx\hat{n}_{5}, incomplet, txxas;, extension), collapsus pulmonaire, se rencontre principalement chez les jeunes sujets atteints de bronchopueumonie, sur les bords et à la base des poumons; les parties atélectasiées sont bleuâtres, brunâtres, violacées; elles ne crépitent plus à la pression; leur coupe est lisse et uniforme; jetées dans l'eau, elles ne surnagent pas, et bien qu'elles aient ce caractère commun avec la pneumonie lobaire, elles en différent totalement en ce qu'elles penvent êtres insuffiées et distendues. Au microscope, on voit que les alvéoles de l'état fœtal sont intacts; mais les varsseaux sont gorgés de sang; cette stase devient une causé d'ueleme et l'atélectasie est souvent le premier degre de la aplènuation dont nous parferois dans un instant.

Jusqu'ici, n'ayant en vue que les alterations propres à la bronchite capitlaire, j'ai décrit deux lésions : l'une active, celle de la bronche; l'autre en partie mécanique, l'état fortal du poumon. Mais étudions actuellement les lésions de la

brancho-pneumonie.

Le qui complique la description de la broncho-pneumonie, c'est la diversité de ses lésions. Elle n'est pas une comme la pneumonie lobaire, son pro ressus morbide n'est pas homogene, elle est composée de bronchite, de congestion, d'hépatisation, de splémisation, d'atélectasie, d'emphyseme, etc. Tantôt c'est la splémisation qui domine, tantôt c'est l'hépatisation, et comme ces expressions vont revenir à chaque instant, il est bon d'en expliquer la valeur. Nous connaissons dejà la signification de l'atélectasie ou état fortal. L'hé-

patization, ainsi nommée à cause de sa ressemblance grossière avec le tissu du toie, est le résultat du processus franchement inflammatoire qui atteint certaines parties du poumon. La splénization, ainsi nommée à cause de sa ressemblance grossière avec le tissu de la rate, résulte de lissons plus congestives qu'inflammatoires; c'est une sorte de pneumonie épithéliale. La carrisation, ainsi nommée à cause de sa ressemblance grossière avec le tissu musculaire, est un état du lobule pulmonaire que nous étudierons avec la broncho-pneumonie chronique. Ces explications étant données, abordons la description des lésions de la pneumonie lobulaire.

La structure du poumon, mieux connue aujourd'hui, a fait abandonner les idées d'après lesquelles on admettait une indépendance absolue entre la structure et la circulation de la bronchiole et du lobule pulmonaire. L'extension de l'inflammation de l'une à l'autre, qu'on supposait être l'exception, est pour ainsi dire la règle, si bien qu'il n'y a pas de pneumonie lobulaire qui ne soit précédée ou accompagnée de bronchite capillaire; la bronche transporte pour ainsi dire la phlegmasie au lobule. Tantôt l'inflammation des petites bronches précède l'éclosion de la pneumonne lobulaire; tantôt leur apparition est presque simultanée.

Cette pneumonie lobulaire ou broncho-pneumonie était appelée catarrhale à une époque où l'on supposait qu'elle n'était anatomiquement constituée que par des lésions de surface; mais cette désignation est insuffisante, car les lesions de la pneumonie lobulaire sont en certains points profondes et parenchymateuses.

Les lésions de la broncho-pneumonie atteignent les deux poumons, et de préférence les lobes inferieurs et leur partie posterieure. Les ilots de broncho-pneumonie sont dissemines ou confluents. Dans le premier cas, ces ilots varient du volume d'un pois au volume d'une noix; ils contiennent un ou plusieurs lobules pulmonaires enflammés; ils sont disseminés ea et là, au milieu d'un parenchyme pulmonaire qui, suivant le cas, est sain, congestionné, bleuâtre, violacé, ate-

lectasé on emphysémateux. C'est la pneumonie lobulaire dissémmée. Dans d'autres cas la fesion englobe un grand nombre de lobules; elle peut même atteindre une partie d'un lobe ou un lobe entier, et elle prend alors le nom de pneumonie lobulaire confluente ou pseudo-lobaire. Outre cette lésion principale, on retrouve également quelques ilots dissenues.

Dans la forme lobulaire disséminée, les noyaux de pneumonie, de dimension variable, ont souvent une forme losangique; ils sont saillants, durs et rouges au delait, à la periode de congestion, grisàtres à une seconde periode, à cause des globules de pus entassés dans les alvéoles, et ils finissent par devenir jaunâtres et caseeux.

La forme pseudo-lobaire ne differe de la précèdente que par la confluence des noyaux, et ces noyaux présentent des alterations diverses; à côte d'un noyau qui est en voie de purulence, on trouve des noyaux simplement congestionnes ou splenisés. Il en resulte que la masse pulmonaire presente des colorations et une consistance variables.

Les lobules pulmonaires enflatumes sont souvent superliciels, on voit parfois à leur surface des infundibula remphs de globules de pus, qui repondent à ce qu'on a décrit sous le nom de granulations purulentes (Faivel) et de racuoles (Barrier), les granulations purulentes sont jaunâtres, arondies, grosses comme une tête d'épangle, et plus communes à la surface du poumon; les vacuoles reconnaissent la même origine, elles contiennent aussi du pus, et sont plus volumineuses à cause de la destruction des cloisons alvéolaires.

A la coupe, la surface de section d'un noyau de pneumonie lobulaire présente un aspect moins granuleux que la surface de section de la pneumonie lobaire. Quant à la constitution intime du lobule pulmonaire, voici ce qu'on voit au microscope, quand on choisit un lobule hien enflammé et quand on a soin de faire la section perpendiculaire a la bronche intra-lobulaire :

1º Au centre, la bronche lobulaire est dilatée, obstruée, encombrée d'éléments et de pus; ses parois sont en partie

militrees de cellules embryonnaires et ont perdu presque tous leurs élements musculaires; ces particularités s'observent surtout chez les très jeunes enfants, mais la lésion est curable; néanmoins la dilatation bronchique ne disparait pas toujours, et telle dilatation chronique des bronches reconnait parfois pour cause une ancienne broncho-pueu-

2º Autour de la bronche intra-lobulaire et de l'artère pulmonaire qui l'accompagne, on trouve une ceinture d'alreoles et de conduits alveolaires qui sont le siège de lésions inflammatoires; c'est la zone d'hépatisation, encore nommee

midule péribronchique (Charcot).

A ce nodule péribronchique on peut décrire des phases d'engouement, d'hépatisation rouge et d'hépatisation grise. Les lésions de l'engouement sont les suivantes : coupe lisse, tissu spongieux, rouge, uniforme; la crépitation a disparu; mis dans l'eau, le tissu ne surnage pas; au microscope on mit la bronche intra-lobulaire entourée de vaisseaux sangums distendus et homrés de globules rouges; les alvéoles configurent des globules rouges et du liquide fibrino-albumineux. Les fésions de l'hépatisation rouge sont les suivantes : à la section, surface marbrée ; autour de la bronche, granulations analogues à celles de la pneumonie lohaire; au microscope, alveoles comblés de leucocytes et d'exsudat fibrino-purulent : parois des alvéoles infiltrées de leucueytes. Les lésions de l'hépatisation grise sont les suivantes : novau moins dur à la coupe, sec, marbré de rouge; exsudat fibrineux remplacé par du pus; tissu conjonctif intra lobulaire intiltré de leucocytes; tissu de la bronche et nodule péribronchique souvent confondus en une nappe puritorme au milieu de laquelle l'artère pulmonaire apparaît comme un point de repère. Ainsi se forme l'abcès péribronchique, qui n'est jamais périlebulaire.

5° Autour du nodule péribronchique est la zone de splenisation dont la section est lisse, sans granulations. Cette splemsation est caractérisée par des lésions moins phlegmasiques que les lesions de l'hépatisation; les alvéoles contiencent un exsulat fibrineux avec lencocytes et cellules épithéliales provenant des parois alvéolaires qui ont proliféré : c'est la zone de pneumonie épithéliale (Charcot). Les parois des alvéoles ne subissent, du moins au début, aurune modification de structure. Les espaces périlobulaires sont fortement accusés par l'inflammation, mais la suppuration

n'atteint pas les espaces périlobulaires.

Je viens d'étudier la splénisation dans ses rapports avec l'hépatisation dans le lobule pulmonaire, mais la splénisation est parfois la tésion dominante de la broucho-pneumonie. surtout dans sa forme pseudo-lobaire, sans qu'il s'y joigne des novaux d'hépatisation. Le poumon splénise est rouge, redématié, dense, résistant, lisse à la coupe, et imprégné de muco-pus qui vient des canaux bronchiques. Cette splénisation, qui est une sorte de pneumonie épithéliale, pourrait bien être consécutive aux oblitérations bronchiques (Charcut)1; les cellules épithéliales des alvéoles se gonflent et se desquament, la congestion est intense, il se fait un exsudat albumineux intra et extra-alvéolaire, et si la fésion persiste quelque temps, l'épithélium alvéolaire tend a devenir cubique et le tissu conjonctif péri-alveolaire s'épaissit. Certaines parties du poumon sont atteintes de fluxion, de congestion, indépendantes de toute localisation pneumonique.

En résume, le nodule péri-bronchique ou zone d'hépatisation est associé à l'inflammation phlegmoneuse de la bronche intra-lobulaire, tandis que les lésions de splénisation sont associées à l'oblitération des bronches corres-

pondantes aux territoires splénisés.

Quelle que soit la forme de la broncho-pneumonie, la congestion est genéralement intense dans les deux ordres de vaisseaux, principalement dans le système des vaisseaux bronchiques; il se fait même des hémorrhagies à l'intérieur des noyaux pneumoniques. Tout le système lymphatique

Joffrey De differentes formes de la broncho-pneumonie. Thèse d'agrégation de l'aris, 1880.

peut être intéressé, les ganglions bronchiques sont volumneux et congestionnés, les espaces interlobulaires sont epaissis et les espaces lymphatiques sont gorgés de globules blance¹.

On rencontre fréquemment de la pleurésie viscérale au niveau des noyaux superficiels de pneumonie lobulaire et les hémorrhagies sous-pleurales ont été souvent observées par l'arrot*.

Enfin, chez les sujets morts de broncho-pneumonie, on rencontre aussi de l'emphysème, surfout aux lobes supérieurs et aux bords antérieurs des poumons; cette lésion, jointe à la congestion, explique pourquoi, à l'autopsie, les poumons paraissent à l'étroit dans le thorax.

Telles sont les lésions multiples de la broncho-pneumonie : les altérations des petites bronches, l'atélectaste, la splénisation, l'hémorrhagie, l'emphysème, s'y combiment diversement pour réaliser les différents types anatomiques dont le viens de donner la description.

Broncho-pneumonie expérimentale. — Autant la pneumonie lobaire est difficile à reproduire chez les animoux autant la broncho-pneumonie se prête facilement à l'expénence.

L'introduction par une plaie trachéale, d'ammonaque, d'essence de térébenthine, de perchlorure de fer, détermine chez l'animal les lésions de la bronchite capillaire et de la broncho-pneumome. On obtient le même résultat par la section des nerfs pneumo-gastriques chez le chien, opération qui favorise l'introduction de corps étrangers dans les bronches (Trauhe) et qui favorise également la pénétation de microbes pathogenes. Quand l'expérience a bien ceusi, les poumons de l'animal présentent toutes les lésions precédemment decrites : l'obstruction des bronchioles

^{1.} Balzer. Contribution à l'étude de la broncho-pueumonie. Laèse de Paris, 1878. Article Biosano-issamosia. Deltona de moder et de chir org., 1 XXVIII. p. 520. – Iriuaschino. Différentes formes de la pneumonie des enfants. Thèse de Paris, 1867.

² Parrot, Revue mensuelle de médecine et de chicurgie, 1879, p. 69.

enflammées, l'atélectasie, la splénisation, les noyaux de pneumonie lobulaire, l'emphysème.

Bactériologie. — Les incrobes sont les agents actifs des broncho-pneumonies. On a même pu déterminer des broncho-pneumonies chez les animaux, en leur injectant par la trachée des cultures provenant des différents microbes que nous allons énumèrer. Plusieurs espèces microbiennes peuvent donner naissance à la broncho-pneumonie humaine; le tableau suivant donne leur fréquence relative, a l'état isole chez l'adulte ,Netter);

Le	рвентосоцие				۰			۰				38.47 fo	is pour 100.
Le	streptocogno.		٠		٠			۰	v			59,77	-
Las	barille carapsu	215					۰	٠				23,08	_
Les	staphylococcu	S J) y	og	èп	es				4		7.68	_

Ces différents microbes sont souvent associés; le pneumocoque domine chez l'adulte, le streptocoque domine chez l'enfant.

M. Nostry avait supposé que les varietés anatomiques des broncho pneumonies sont en rapport avec le microbe qu'on y rencontre : streptocoque dans les formes lobulaires, pneumocoque dans les formes pseudo-lobaires. M. Netter n'est millement de cet avis.

Très souvent, ces différents microbes existent normalement, chez l'homme sain, dans la bouche, dans les fosses nasales, dans les bronches; pourquoi deviennent-ils virulents et pathogènes à certains moments? Je l'ignore et je me garde des théories.

bans certaines broncho-pneumonies, celles qui surviennent dans le cours de la diphthérie, de la fièvre typhoide, on peut trouver dans les lésions broncho-pulmonaires le bacille spécitique de ces maladies, mais il en est parfois absent, tandis que le toyer broncho-pneumonique renferme tonjours les autres microbes précédemment cités. Les bacilles specifiques de la diphthérie, de la fièvre typhoide, et les microbes encore

^{1.} Étude sur la brancho-pneumanie. Th. de Paris, 1891.

meconnus des autres maladies ne paraissent donc pas capables, à eux seuls, d'engendrer des broncho-pneumonies; il leur faut des associés, et ces associés, agents véritables des broncho-pneumonies, sont les microbes dont j'ai parlé plus haut.

On s'est demandé si l'étude bactériologique des crachats ne pourrait pas éclairer le pronostic des broncho-pneumomes, en établissant une échelle de gravité suivant que l'agent pathogène dominant est le pneumocoque, le pneumobacille. le streptocoque; mais les recherches entreprises à ce sujet n'ont encore donné aucun résultat positif.

Symptômes. - Étudions maintenant les symptômes de la bronchite capillaire et de la broncho-pneumonie.

A. Bronchite capitlaire. — Les symptômes d'invasion de la bronchite capillaire, la flèvre, l'élévation de température, sont plus accentués que dans la bronchite simple; les guintes de toux sont plus douloureuses et souvent suivies de vonussements glaireux ou alunentaires. Mais le symptôme vraiment dominant, et rapide dans son apparition, c'est la dyspuée, qu'on ne retrouve avec la même intensité dans aucune autre phlegmasie aigué des bronches ou du poumon. Cette dypsnée n'est comparable comme intensité qu'à la suffocation que provoque la fausse membrane du croup on de l'œdème de la glotte, et, par le fait, le mécanisme en est presque le même, car de part et d'autre il s'agit de corps strangers qui s'opposent au passage de l'air; seulement, dans les maladies du larynx, « l'obstacle occupe le tronc commun de voies de l'air; dans la bronchite capillaire il est disséminé dans les ramifications terminales du faisceau à (Jaccoud). Cette dispuée est continue et progressive; elle n'est pas entrecoupée par des accès de suffocation et par des remussions, comme dans les maladies du laryox auxquelles re faisais allusion; elle arrive bientôt à son apogée, et l'on comple jusqu'à cinquante inspirations par minute cher l'adulte, et quatre-vingts chez l'enfant. L'anxiéte extrème du malade, son pouls, petit et inégal, sa voix brève et saccadée. la contraction exagérée de tous les muscles inspirateurs, la

teinte violacée des lèvres, la pâleur du visage, le refroidissement des extrémités, témoignent des progrès crois-

sants de l'asphysie.

Pendant cette période asphyxique, le spectocle est navrant. Le malade est assis sur son lit, le visage pâle et couvert d'une sueur froide, le corps courbé en avant, les bras areboutés en arrière; il cherche instinctivement à placer ses nuscles respirateurs dans les meilleures conditions possibles. Mais, en dépit de tous ses efforts, l'hématose se fait mal, et le sang se charge outre mesure d'acide carbonique (empoisonnement anoxemique). Cette phase toxique est caractérisée par la parésie cardiaque; le pouls est petit, interinttent, le visage devient tivide, la sécrétion urinaire est incomplète, le malade est en proje à des idées delirantes.

Quand la bronchite capillaire doit se terminer favorablement, la guérison est annoncée par la facilité de l'expectoration; les crachats deviennent plus aboudants, jaunatres, visqueux, la fiévre tombe et la dyspuée diminue graduelle ment. Mais il faut se métier des rémissions, qui sont quebquefois temporaires, et suivies d'une recrudescence de la phleg-

masie.

Les signes physiques sont les suivants :

La percussion du thorax donne une sonorité normale : l'auscultation fait entendre aux deux temps de la respiration des râles sibilants aigus et sous-crépitants fins, dissémines en avant et en arrière, des deux côtés de la poitrine. Aux râles fins, nés dans de petites bronches, se joignent souvent de gros râles de bronchite ordinaire : c'est à la réunion de tous ces bruits, qui forment un véritable tumulte, que Récamier donnait le nom de bruit de tempête. Les crachats, je ne parle pas de l'enfant, car l'enfant ne sait pas expectorer, les crachats zont fournis par l'exsudat épais et purulent des petites bronches et par une partie spinneuse et aérée, provenant de la sécrétion des bronches plus volumineuses, bans quelques cas la sécrétion muco-purulente est si abondante que le malade remplit son crachoir de pus, presque à la façon d'une vomique.

On s'est demandé si la bronchite capillaire peut exister solée, indépendamment de toute bruncho-pneumonie. Oui, surtout en temps d'epidémie. Que la cause soit le froid, la gruppe, la rouzeole, la bronchite capillaire peut n'être pas acompagnée de broncho-pneumonie; mais elle est toujours a compagnée d'emphysème dans les régions antéro-supèneures des poumons et de splénisation dans leur partie postero-inférieure; on trouve également des grams juunes, des ecchymoses sous-pleurales et des foyers congestifs qui auraient ete des foyers de broncho-pneumonie si la mort n'avait pas éte aussi prompte.

8. Broncho-pneumonie. — Nous venons d'étudier les symptômes de la bronchite capillaire, voyons maintenant quels ont les symptômes de la broncho-pneumonie. Cette maladie a des allures si différentes suivant les âges, qu'il est nécessaire de l'étudier séparément chez l'adulte et chez l'enfant.

La broncho-pneumonie de l'adulte presente quelques-uns des symptòmes qui viennent d'être signalés au sujet de la bronchite capillaire. A cette description viennent s'ajouter les symptòmes suivants: la temperature s'élève jusqu'à 40 degrés, et les crachats peuvent être sanguinolents, mais pas tranchement rouillés. Si l'inflammation n'atteint que des lobules isoles, les signes révélés par l'auscultation sont peu modifiés; mais si la lésion occupe une large surface et surtout si elle revêt la forme de pneumonie pseudo-lobaire, la submatité, le souffie et la bronchophonie apparaissent simultanement au niveau des lésions broncho-pneumoniques, sans que toutefois ces signes aient l'intensité qu'ils acquièrent dans la pneumonie lobaire.

Les lesions preumoniques variant comme intensité, on pourra constater, en un point, un souffle rude et bronchique, en un autre point, un souffle à peine accusé, les lésions sont babituellement multiples, elles envahissent successivement plusieurs territoires à l'un on aux deux poumons, surtout les régions posterieures et intérieures. Les rêles sibilants et les rèles inuqueux sont plus on moins lius, nombreux et dissemnés, suivant les altérations bronchiques concomitantes.

Chez les enfants, la broncho-pueumonie est fort importante à étudier, car c'est une maladie fréquente et habituellement très grave. Ainsi que nous le verrons à l'étiologie, elle est rarement primitive, elle survient dans le cours d'une simple bronchite ou elle apparaît comme complication de la rougeole, de la coqueluche, de la diphthèrie, de la grippe. Chez les enfants du premier àge, elle est trèssouvent de nature tuberculeuse!

D'une façon générale, l'élévation de la température, la fréquence du pouls, l'intensité de la dyspnée indiquent l'invasion de la broncho-pneumonie; la submatité et l'existence d'un souffe plus ou moins rude indiquent la partie du poumon envahie. Si la lésion pulmonaire est franchement phlegmasique, elle persiste pendant quelques jours en parcourant son évolution; si elle est plutôt congestive, elle peut disparaître des le lendemain de son apparation et reparaître en un autre point, ce qui donne à la bronchopneumonie une apparence de mobilité. Du reste, les lésions pulmonaires, phlegmasiques et hyperémiques, étant diversement combinées, on peut observer cliniquement de nombreuses varietés. Habituellement la bronche-pneumonie se fait par ponssées successives; tantôt telle partie du poumon se prend, alors qu'une autre partie n'est pas complètement dégagée; tautôt, au contraire, la nouvelle poussee survient après deux on trois jours d'une amélioration qui avait fait croire à la guérison. A l'auscultation, le souffle qui indique la lesion pulmonaire est en partie couvert par des rales sous-crépitants. Il n'est pas rare de constater plusieurs fovers de broncho-pneumonie siègeant habituellement des deux côtés, et plus souvent à la base on à la partie movenne des poumons, L'existence de frottements ou d'égophonie indique le développement d'une pleurésie concomitante.

Le petit malade est haletant et agité, il pousse des cris plaintifs, le battement continu des ailes du nez témoigne de

¹ Landouzy et Queyrat Som med des hop., 9 avril 1886. — Landouzy. Congres de la luberculose. Paris, 1888.

la violence de la dyspnée: il y a 50, 60, 80 inspirations par minute; la toux est constante, impérieuse; la face est pâle, les lèvres sont bleutées. Quand la broncho-pneumonie est de moyenne intensité, elle dure de quinze à vingt jours et elle se termine par la guerison. Mais il y a des cas où elle euleve les enfants en moins d'une semaine; il y a même des cas fondroyants où le petit malade succombe en peu de jours.

Chez le ricillard, la broncho-pneumonie revet différentes modalités. Dans sa forme aigné elle ressemble beaucoup à la broncho-pneumonie de l'adulte, avec toux violente, dyspnée progressive, expectoration muco-purulente, muco-sanguinolente, râles multiples et souffle à l'auscultation. Dans sa forme suffocante (catarrhe suffocant), la dyspnée devient rapidement inquiétante, l'expectoration est peu abondante, visqueuse et parfois absolument privée d'air, le pouls est petit et irrégulier, les forces décroissent très vite, les extrémités se refroidissent, une sueur visqueuse se déclare et le malade, le plus souvent, succombe dans le débre et dans le coma.

Marche. — Durée. — Propostic. — On divise l'évolution de la bronchite capillaire et de la bronche-pneumome en deux périodes : l'une de dyspnée, l'autre d'asphyxie, les deux rénmes avant une durée variant de une à trois semaines; mais cette division est factice. Le pronostic est des plus graves; la mort est une terminaison fréquente chez l'enfant et chez le vicillard, surtout quand la maladie sévit sous forme épidémique, et quand elle éclate dans les hôpitaux d'enfants, à la suite de la rougeole, de la coquelurhe et de la diphtherie. L'ai remarqué deux fois, chez des enfants atteints de bronclute capillaire morbilleuse, que les synptomes de la bronchite s'amendaient à l'apparition de la pneumonie, comme sous l'influence d'un révulsif naturel; les râles fins et disseminés avaient en partie disparu, comme si tout le travail phiogmasique allait se concentrer sur d'autres points. Il semble au premier abord qu'on sera plus facilement maître des lésions pulmonaires localisées; mais de nouveaux foyers de pneumonie lobulaire se développent

et, trop souvent, après plusieurs alternatives dans la marche des accidents, la terminaison est fatale.

Dans les cas heureux, la dyspuée s'amende, les râles tins disparaissent et l'amélioration s'établit graduellement. Partois, la broncho-pueumome évolue lentement, d'une facon subaigué, et peut aboutir à l'etat chronique. Cette marche, bien qu'elle suit rare, s'observe surtout dans les broncho-pueumonies à forme pseudo-lobaire, où la splémsation joue le principal rôle; nous en parlerons à l'occasion des pueu-

momes chroniques.

Diagnostic. - Le diagnostic de la bronchite capillaire avec la tuberculose aigué de l'adulte sera fait quand nous étudierons cette dermère maladie. Nous verrous quel rôle important jone dans ce diagnostic le bacille de la tuberculose. Infférencions actuellement la bronchite capillaire de la bronchite simple, de la bronchite ascudo-membrancuse, de l'ordème pulmonaire et de la congestion du poumon. Les gros râles sonores et muqueux de la bronchite simple ne ressemblent nullement aux râles aigus et fina de la bronchite capillaire, et l'oppression insignifiante de l'une n'est pas comparable à la terrible dyspuée de l'autre; toutefois, l'apparition de ces signes dans le cours d'un simple catarche indique le passage de la bronchite ordinaire à la bronchite capillaire. La bronchite pseudo-membrancuse existe quelquefois en dehors de toute mamfestation diphtheribque du larvix et du pharynx, et les membranes qui tapissent les ramifications bronchiques déterminent, par accès, une dyspnée analogue à celle de la brouchite capillaire; mais alors les malades expectorent des membranes longues et ramifiées qui portent avec elles le diagnostic. L'ædeme du poumon, isolé on hé a la congestion passive de cet organe, s'observe dans le mal de Bright, dans les maladies du cœur (lesion untrale et tricuspide) et dans tous les cas où la circulation pulmonaire est entravée; on percoit alors à l'auscultation des râles sous-crépitants fins, plus abondants en arrière et aux deux bases des poumons, la lievre est nulle, la dyspuée est intense, et l'expectoration est mousseuse, albummeuse.

rosec, quand il s'agit d'œdeme pulmonaire suraigu. Le diagnostic de la broncho-pneumonie avec la pneumonie lobaire est facile. La pneumonic lobaire éclate habituellement en pleine santé et débute par un point de côte et par un frisson, tandis que la broncho-pneumonie se développe le plus souvent chez des sujets déjà malades (rougeole, requeluche, diphthérie, grippe). La pneumonie lobaire est presque toujours unilatérale, et caractérisée à l'auscultation par des rales crépitants et du souffie tubaire : la bronchopneumonie existe des deux côtés de la poitrine sous forme de toyers multiples, plus ou moins volumineux, caractérisés. i l'auscultation, par du soutfie et par des râles multiples. Dans la pneumonie lobaire, la toux est séche et suivie, chez l'adulte, d'une expectoration rouillée; dans la bronchopneumonie, la toux est grasse, incessante et impérieuse, et survie d'expectoration muco-purulente. La pneumome franche se termine habituellement du cinquieme au neuvième jour et sa terminaison est presque toujours favorable chez l'enfant, tandis que la broncho-pneumonie est beaucoup plus tedoutable et dure des semaines et même des mois.

Qu'on veuille bien lire le chapitre de l'Asthine et l'on y verra que certaines nomes d'asthine fébrile, surfout chez l'enfant, peuvent simuler, au premier abord, la bronchite capillaire.

Le diagnostic de la broncho-pueumonie avec la tuberculose aigue est souvent fort difficile. De part et d'autre, début pouvant survenir dans le cours d'une autre maladie (rougeole, coqueluche), de part et d'autre, dyspuce extrême, temperature elevce, cyanose précoce de la face, rôles souscrepitants et sibilants, respiration souffante a l'auscultation. La prédominance des lesions au sommet des poumons, la presence de sang dans les crachats, sont des signes de présomption en faveur de lesions tuberculeuses, la présence de bacilles est un signe de certitude; le séro-diagnostic douce des reuseignements précieux.

Etiologie. - La bronchite capillaire à l'état isolé ne se voit guère que chez l'adulte, la broncho-pneumenie est autout une maladie de l'enfance et de la vicillesse. La rougeole, en première ligne, la coqueluche, la grippe, la diphthérie, la fièvre typhoide, l'érysipèle, le choléra, la tuberculose du premier âge, sont des affections dans le cours desquelles se développe de préférence la broncho-pneumone. Je renvoie à ces différentes maladies pour étudier les caractères spéciaux que revêt la broncho-pneumonie dans chacune d'elles. On l'observe après l'opération de la trachéotomie. Elle est plus fréquente dans les saisons froides, et elle revêt quelquefois le caractère épidémique.

Les lésions suppuratives et infectieuses des fosses nasales et de la gorge peuvent devenir l'origine de broncho-pneumonie par voie descendante. Les agents pathogènes suivent la voie du larynx et des bronches pour arriver jusqu'au poumon; parfois même le poumon est atleint, bien que les voies aériennes intermédiaires paraissent indemnes.

Une bronchite simple peut, en quelques circonstances, être suivie de bronchite capillaire et de broncho-pacumonie.

On a signalé des épidémies de broncho-pneumonie chez les ouvriers employés au broyage des scories provenant de la déphosphatation de l'acier²; les poussières et les microbes qu'elles entrainent ont également leur part dans cette nathogénie.

Signalons également les tésions broncho-pulmonaires consécutives à des lésions du système nerveux : hemorrhagie cérébrale, ramollissement, paralysie générale, affections mentales, etc.³.

Traitement. — Dans la bronchite capillaire et dans la broncho-pneumonie, les indications sont les mêmes. Il s'agit de modifier la phlegmasie broncho-pulmonaire, et de favoriser l'expulsion des sécrétions qui encombrent les bronches. On attemdra la première indication au moyen de révulsits, émissions sanguines, ventouses séches et scarifiées, applica-

^{1.} Martin du Magny. Rapport de M. Rendu à l'Academie de mederine, 2 juillet 1901.

^{2.} Chartier Travaux du conseil d'hygiene de la Loire Inférieure, 1883.

5. Mennier. Role du système nerveux dans l'infection brancha pulmonaire. Thèse de Paris, 1826.

tions de sangsues. Le kermès, les vomitifs répétés, l'ipèca, seul ou associé au tartre stibié, remplissent la seconde indication : Pour l'enfant :

Strop d'ipéca 60 grommes.
Poudre d'ipera 1 gramme.

Bonnez, toutes les cinq minutes, une cuillerée à café ou a dessert jusqu'au vomissement.

Pour l'adulte :

Divisez en deux doses, que vous donnez à quelques minutes d'intervalle, et faites boire de l'eau tiéde pour faciliter les vonissements.

Contre les quintes de toux et la douleur, on fera usage de la potion suivante :

Pour l'adulte :

A prendre une grande cuillerée toutes les trois heures, les inhalations d'oxygène rendent quelque service contre les phenomènes asphyxiques. Enfin, il faut avoir soin de souteur les forces du malade au moyen de bouillons, de toniques, de boissons alcoolisees, de vin de Champagne. Un éntant de deux ans peut prendre dans sa journée une potion contenant 25 grammes de vin de Malaga et l'o centigrammes d'acétate d'ammoniaque.

Les bams à toutes les températures ont été préconisés, bains froids et bains chauds (Renaut). Cette médication ne peut pas et ne doit pas être systematique. Dans tel cas, à forte tièvre, à température très élevée, à tendance ataxique, les bains froids à 24 degrés s'imposent; dans tel autre cas à grand encombrement bronchique, à grande dyspnée, à tendance adynamique, les bains chauds sont préférables.

Les injections de sérum, en quantité appropriée à l'âge du sujet (50, 100, 250 grammes par injection), peuvent être utilisées avec avantage. On trouvera cette médication décrite au Mémento thérapeutique à la fin du tome V.

Le traitement prophylactique ne doit pas être négligé, il faut éviter de laisser au contact de sujets atteints de bronchopneumonne des enfants prédisposés aux rhumes et aux bronchites.

§ 5. BRONCHITE CHRONIQUE

Étiologie. — Description. — Bien qu'elle puisse être primitive, la bronchite chronique est souvent associée à des maladies constitutionnelles. Chez les sujets lymphatiques et scrofuleux, chez les gens goutteux et dartreux, chez les vieillards, la bronchite s'établit chronique d'emblée ou fait suite à des bronchites plus ou moins aiguës. C'est généralement pendant les saisons froides et humides que la bronchite chronique est plus accusée; les refroidissements provoquent des poussées aigués qui ont sur la maladie le plus manyais effet.

La bronchite chronique est caractérisée par des quintes de toux, longues et pénibles, qui se répètent fréquemment, surtout le matin et le soir; une conversation un peu animée, une marche un peu rapide, tout est prétexte pour la quinte, qui le plus souvent est suivie d'une expectoration abondante. Les crachats sont épais, jaune verdâtre (catarrhe muqueux de Laènnec), souvent entremèlés de crachats spumeux dont la prédominance constitue le catarrhe pituiteux; plus rarement l'expectoration est en petite quantité, et les crachats globuleux ont la consistance de l'empois (catarrhe sec). La respiration est sifflante et incomplète. A l'auscultation, on entend, disséminés dans les deux côtés de la poitrine, des râles rouflants et sibilants et des râles

nuqueux à grosses bulles, qui, par leur abondance, penvent sanuler le gargouillement d'une caverne. La fievre est nulle, l'appetit est à peu près conservé et la dyspuée est peu accusée en dehors des quintes de toux. La bronchite chronique n'a rien de fixe dans sa marche; elle dure plusieurs mois, s'amende à la helle saison pour reparaître aux prenners froids,

Chez certains arthritiques sujets aux dermatoses, à l'eczèma, au lichen, il n'est pas rare d'observer une certaine alternance entre les manifestations cutanées et les manifestations bronchiques.

La bronchite chronique laisse habituellement après elle un reliquat d'emphysème pulmonaire, mais le malade vit indefiniment avec son catarrhe, jusqu'a ce que des complications viennent changer la situation.

Les complications sont de nature différente : les unes, brusques dans feur apparition, sont les congestions pulmonaires qui déterminent des accès de dyspnée, et les phleg masies aigués broncho-pulmonaires qui créent un danger anniédiat; les autres, lentes dans leur développement, sont l'emphysème pulmonaire et les lésions du œur droit, dont les conséquences sont la géne croissante de la respiration, la cyanose et l'edème genéralisé. La dilatation des bronches est également une des consequences de la bronchite chronique. Chez les sujets débilites, surtout chez les vieillar ls, qui a un moment donné n'ont plus la force d'expulser les sécrétions accumulées dans les bronches, le cararche chronique peut se transformer en catarche soflocant.

bans le cours de la bronchite, l'haleine et l'expectoration deviennent quelquefois fétides; cette fétidité, qui peut durer des senames et des mois, s'amender et reparritre, tient à la décomposition des secrétions bronchiques, à la presence de l'acide butyrique (Layeock) ou même à la gangrene de la muqueuse¹, gangrène qui du reste n'offre pas la gravité de la gangrène pulmonaire.

^{1.} Laségue Gangrènes curables du poumon. Ar hiv. de méd. 1867.

Certains sujets atteints de bronchite chronique rendent parfors, pendant des mois et des années, des membranes ramifiées et souvent cylindriques. Les membranes qui peuvent mesurer jusqu'à 10 et 15 centimètres de longueur. sont blanchatres, élastiques, principalement composees de mucine, et ne doivent pas être contondues avec la diphthérie des bronches!. Cette variété va être longuement étudiée à l'un des chapitres suivants.

Diagnostic. - Il ne faut pas confondre le catarrhe chronique des bronches avec les phlegniasies bronchiques bătardes, qui ne sont qu'un épisode dans le cours d'une autre maladie. Ainsi, chez les gens atteints d'affection cardiagne (lésion mitrale), la circulation bronche-pulmonaire est facilement entravée, la congestion et l'ordème des voies respiratoires en sont la conséquence, on entend à l'auscuttation des râles multiples, et l'oppression revêt parfois la forme d'accès. Si la lésion cardiaque est méconnue, ces differents troubles sont mis sur le compte d'une bronchite chromque, jusqu'au jour où d'autres symptômes auront appelé l'attention sur la maladie de cœur qu'on avait eu le fort de méconnaître.

Même remarque pour les bronchites brightiques. Un individa eprouve depuis quelque temps de l'oppression, des étouffements, accompagnés de toux et d'expectoration; on l'ausculte et l'on trouve des râles muqueux aux deux rôtes de la poitrine, avec prédominance habituelle aux deux bases. En examen superficiel s'arrêterait volontiers à l'îdecd'un catarrhe subaigu ou chronique, mais un interrogatoire minutieux révèle d'autres signes importants : le malade a de la pollakturie, ses paupieres sont boufties, le cœur est hypertrophié (Traube), on y percoit un bruit de galop (Potain); les urmes sont albumineuses, bref, la sou-disant bronchite chez ce malade n'est qu'un épisode du mal de Bright.

^{1.} Beonchile pseudo-membraneuse chronique. Lucas-Championaière. Th de Paris, 1876.

Your allons voir, en étudiant l'asthme, la dilatation des bronches et l'emphyseme, que la bronchite chronique leur est souvent associée; elle les precède ou les suit, et chez l'asthmatique notamment, elle peut devenir la lésion dominante, au point de cacher la véritable nature de la maladie.

Anatomie pathologique. — Les bronches malades sont cpaissies, et le tissu conjonctif de la mugueuse est envahi par du tissu fibreux qui fait quelquefois saillie sous forme de végétation. Il n'est pas rare de rencontrer des ulcérations superficielles au niveau des orifices glandulaires. L'emphyseme s'observe souvent à titre de complication.

Traitement. — On se propose de tarir la sécrétion des bronches et de modifier les parties sécrétantes. La créosote (Bouchard), l'iodoforme (Sée), le goudron et l'essence de terébenthme donnent de bons résultats. Ces divers médicaments peuvent être administrés par les voies respiratoires, sous forme de vapeurs (chambres d'inhalation) en pulvérisations (appareils polyérisateurs) ou par les voies digestives. loici quelques formules concernant le mode d'administraton de ces medicaments :

Capsules de créosote, chaque capsule contenant 5 centigrammes de créosote. A prendre à la dose de 4 à 8 à chaque repas.

Perles d'essence de térébenthine, chaque perle contenant 25 ceutigrammes de térebenthme. A prendre à la dose de 4

à 8 à chaque repas.

Pilules d'iodoforme, chaque pilule contenant 5 centigrammes d'iodoforme. A prendre une pilule à chaque repas.

Capsules renfermant chacune 25 centigrammes de copahu et 25 centigrammes de goudron. A prendre à la dose de 4

a 8 à chaque repas.

Un aura recours à la terpine; on donnera tous les jours six à douze pilules, contenant chacune 10 centigrammes de terjune, ce qui fait 60 centigrammes à 1 gramme de terpine en vingt-quatre heures. On obtiendra de hons résultats de l'eucalyptol donné à la dose de 4 à 10 capsules par jour.

à ces différents traitements on associera les préparations

sulfureuses et arsenicales : les cures sulfureuses de Saint-Sauveur, de Luchon, de Cauterets, les cures arsenirales du Mont-Bore et de la Bourboule rendront de véritables services. Je prescris souvent l'eau de Labassère prise le matin a jeun, à la dose de quatre grandes cuillerées dans du lait chand. On devra surveiller de près, chez les vieillards surtout. l'encombrement des bronches par les sécrétions, et le combattre au moyen de vomitifs répétés.

Le sujet alteint de brouchite chronique devra éviter les refrondissements et passer les hivers dans une région à climat tempéré.

§ 4 DILATATION DES BRONCHES - BRONCHECTASIE

Anatomie pathologique. — Quand on lit le chapitre que l'acunce a consacré à la dilatation des bronches, et quand on pense que l'étude de cette maladie n'avait même pas été chauchée avant lui, on est emerveille de la precision et de la netteté qui furent atteintes du premier coup par l'informette inventeur de l'auscultation!

Les lésions trouvées à l'autopsie sont généralement mutiples, car la dilatation des bronches est accompagnée de broncho-pneumonie chronique, de sclérose pulmonaire, de pleuresie chronique, d'adhérences pleuro-pulmonaires, d'emphysème pulmonaire, autant de lésions qui sont plus on mous accentuees suivant le cas. Aussi, à l'ouverture du thorax, les poumons ne s'affaissent pas, ils présentent desparties indurées, carninces, hépatisées, dont la surface est violuée, rougeâtre et marbree. Dans quelques cas, un lobe pulmonaire est atrophié, cirrhose. Les lésions de broncho-pneumonie aigué, recente, ne sont pas rares. Parfois, des distations apparaissent a la surface du poumon, dans d'autres cas on ne constate les dilatations qu'à la coupe et

^{1.} Luënnec, t. 1, p. 206.

dans la profondeur de l'organe, Les bronches volumineuses sont carement atteintes de dilatation; la bronchectasie occupe surtout les bronches de troisième et de quatrième adre, celles qui ont 2 à 3 millimètres de diamètre.

L'anatomie pathologique des bronches dilatées comprend:

leur forme, leur structure, leur siège.

La forme de la bronchectasie est variable : la dilatation uniforme, la plus rare, porte sur toute la longueur de la bronche, dont le calibre seul est changé. La dilatation monificame (Cruveilhier), par ses renflements successifs, donne à la bronche l'aspect d'un chapelet. La dilatation ampullaire est la plus commune; elle est formée de cavités qui peuvent être isolées, comme une sorte de kyste, ou qui peuvent communiquer avec des dilatations voisines; dans ce dernier cas, le territoire envahi ressemble à une auricule du cœur, ou à une masse alvéolaire dont les cloisons sont formées par le tissu pulmonaire atrophié et sclérosé.

La dilatation ampullaire a des formes différentes suivant que l'ectasie porte sur les parties latérales de la bronche, ou sur un segment tout entier. Ces ectasies bronchiques, certables anevrymes bronchiques, ont été comparées aux anevrysmes aortiques, comparaison d'autant mieux justifiée que c'est l'alteration des parois bronchiques qui est la cause principale de l'ectasie. Les dilatations bronchiques varient du volume d'un pois à celui d'un œuf de pigeon; la bronche qui leur lait suite est habituellement atrophiée, terminée en cul de-sac, et, par exception, dilatée en forme de kyste jusqu'à la surface du poumon (Gombault). Les différentes formes que je viens de décrire peuvent être réunies chez le

même sujet.

La structure de la bronche dilatée est variable suivant que la lésion est plus ou moins avancée. Dans les bronches dont la lésion est peu avancée, la muqueuse de la cavité est presque saine et se continue avec celle de la bronche; l'épithétrum cylindrique est conservé, les glandules sont atrophices,

^{1.} Dilatation des bronches. Thèm de Paris, 1858.

le tissu conjonctif sons-muqueux a perdu une partie de ses fibres élastiques, les fibres musculaires sont fortement dissociées, mais carement détrutes.

Les bronches, quand la lésion est très accusée, ont complétement perdu leur structure normale; la muqueuse n'est plus plissée parce que les fibres élastiques ont disparu. l'epithélium cylindrique (de propulsion) est remplace par un épithélium pavimenteux (de protection), la muqueuse est hérissée de villosités formées de tissu embryonnaire et de vaisseaux, et transformées elles-mêmes en tissu embryonnaire rouge et vascularisé. La couche muscullaire se transforme en tissu embryonnaire avec production de vaisseaux; les cartilages subissent également le retour à l'état embryonnaire et s'infiltrent de sels calcaires. Les fibres élastiques du tissu conjonctif sont dissociees, elles ne forment plus un anneau complet autour de la bronche, l'anneau est rompu, Le tissu conjonctif forme pour ainsi dire le squelette des brouches malades. Les vaisseaux capillaires sont innombrables, flexueux, dilatés, présentent des ectasies de toute forme et font saillie dans la cavité bronchique!. Ce réseau capillaire est surtout développé dans les villosités, dans les couches voisines de la lumière de la bronche: ils s'anastomosent en tous sens, c'est un vrai ussu caverneux.

Il y a donc dans les lésions de la bronchectasie deux ordres de lésions : l'une, néo-formative, aboutit au développement d'un tissu embryonnaire et vasculaire; l'autre, destructive, frappe de déchéance les lissus normaux (Hanot).

Dans certains cas, des ulcérations se produisent, et parfois la surface de la cavité bronchique est atteinte d'une gangrène « superficielle, curable, analogue à la mortification du tissu conjonctif dans le phlegmon² ». Le liquide des bronches dilatées est formé de mucus et de pus en proportions variables; il contient des cristaux de margarine et de

Galliet. Recherches sur les léssons aneirgematiques des vaisseaux capillaires, etc. Thèse de furis, 1885 — Banot et Gilbert. État des vaisseaux dans les parois des brouct es dilatées. Arch. de physiol., 1884, nº 6, p. 1°2.
 Coroll et Rayver, p. 678

cholestérine, et son odeur fade devient fétide dans les cas de sphacèle. Quand une dilatation a perdu ses connexions avec sa bronche génératrice, elle se remplit d'une masse caséeuse, et apparaît comme une formation kystique isolée.

Le siège de la bronchectasie affecte surtout le sommet des poumons lorsque la dilatation est moniliforme; elle est plutôt en rapport avec la périphérie de l'organe lorsque la dilatation est ampullaire. Les dilatations sont plus frèquentes à gauche qu'à droite; elles n'occupent qu'un seul poumon dans la proportion de 26 sur 4 (Barth) 1. Avec la bronchectasie, existe toujours, je l'ai déjà dit, un tissu de phlegmasie chronique, péribronchite, sclérose pulmonaire, pleurésie chronique, mais la genèse de ces tissus de nouvelle formation n'est pas complètement élucidee. D'après des travaux récents, le tissu de pneumonie chronique qui entoure et accompagne la bronchectasie serait un tissu qui aurait uniquement son origine dans la charpente fibrovasculaire du poumon, l'épithélium du parenchyme u'y jouerait aucun rôle, et le tissu pulmonaire lui-même disparaitrait sous l'exubérance de la diapédèse, source du nouveau tissu scléreux. « Le parenchyme du poumon se transforme en une nappe d'aspect bourgeonnant qui, finalement. forme un tissu conjonctif adulte (substance fondamentale, substance tibrillaire, cellules fixes), plus ou moins parsemé de néoformations vasculaires suivant l'age des lésions. Suivant leur organisation plus ou moins avancée vers l'état scléreux, on peut observer la splénisation, la carnisation et l'état arcolaire des parties du poumon qui entourent la bronche dilatées, o

L'emphysème pulmonaire accompagne souvent la dilatation bronchique, on observe parfois l'hypertrophie des ganglions bronchiques, et la tuberculose, qu'on regardait comme rare (Barth), paraît être assez fréquemment associée à la bronchectasic (Grancher)³.

^{1.} Recherches sur la dilutation des bronches. Paris, 1856.

^{2.} Leroy. Pathogénie des dilat. bronch. Arch. de physiol., 1887.

^{3.} Grancher, Gaz. médic. de Paris, 1878.

Étiologie. — La bronchectasie est une undadie de l'âge moyen et de l'âge avancé; tantôt elle paraît débuter d'une façon aigné, par une bronchite aigue ou par une bronchopneumonie aigue, plus souvent elle fait suile à des bronchites chroniques (syphilis, impaludisme) ou à des broncho-pneumonies mal éteintes, consécutives à la rougeole, à la coqueluche, a la grippe, à la fièvre typhoide. Dans quelques cas, l'étiologie nous échappe complétement.

Voice les principales théories émises sur la pathogénie de

la bronchectasio :

Lacunec. Accumulation de sécrétions dans les bronches, et élargissement consécutif de ces canaux.

Andral. — Altérations de nutrition et diminution de l'elasticité des parois bronchiques.

Carrigan. Scierose du poumon, dont le tissu rétractile attire les parois des bronches.

Stockes. — Paralysie des fibres musculaires et diminution de la résistance des brouches.

Mendelssohn. — Pression exercée par l'air, au moment des secousses de toux, sur les bronches malades.

Combault. - Admet la réunion de ces divers processus.

Barth. — Ajoute la pleurésie chronique, agissant, comme la selécose pulmonaire, par son tissu rétractile.

Quelle opinion choisir au milieu de ces différentes théories? Tous les états morbides capables de détermmer une lésion de nutrition des bronches (bronchites aigués et chroniques), et toute formation d'un tissu de selerose extra-bronchique, pourraient donc favoriser ou produire la bronchectasie⁴; je veux bien, mais encore faut-il assigner à chacun de ces facteurs sa valeur respective.

Il me semble qu'on a heaucoup trop exagéré le rôle de la pneumonie chronique, de la pleuresie chromque, en un mot des tissus de schrose, en les considérant comme des tissus rétractiles capables de produire par action mécanique

^{1.} L'impalindisme parait agir dans ce sens en discoloppant une pinumon e interstituelle. Les observations de MM. Frenchs, La marcanix, Grasset, sont asser concluantes. (Th. de M. Grasset, Montpellier, 1876.)

l'ectasie bronchique. Il y a des cas, il est vrai, où l'action du tissu scléreux extra-bronchique paraît manifeste; peutêtre même les lésions bronchiques et extra-bronchiques se développent-elles parallèlement, mais la tendance actuelle, c'est d'admettre que la lésion pulmonaire qui accompagne la dilatation bronchique est le plus souvent une conséquence et non une cause des lésions de la bronche.

C'est par la bronche que debute la phlegmasie; elle s'clend ensuite autour de la bronche, gagne le tissu pulmonaire voisin et crée de la sorte une sclerose pulmonaire systématique. La preuve que les choses doivent se passer ainsi, c'est que la pneumonie lohaire chronique n'est pas accompagnée de dilatation bronchique, parce que dans cette pneumonie la bronche ne fait pas partie du processus morbide (Charcot), tandis qu'il y a des dilatations bronchiques dans la pneumonie lobulaire ou brancho-pneumonie, parce que la bronche est toujours fortement altérée. bone, qu'il y ait ou qu'il n'y ait pas sclérose pulmonaire ou sclerose pleurale, la lésion de la bronche est le fait nécessaire, indispensable à la formation de la pronchectasie! Sous l'influence de la lésion bronchique, la bronche perd ses éléments normaux, les fibres élastiques et les fibres musculaires font place à un tissu embryonnaire et vasculaire sans résistance, et la bronche se dilate en son point lable, comme une artère dont les parois altèrees permettent la formation d'un anévrysme.

On s'est même demandé s'il n'y aurait pas quelque condition spéciale, capable de préparer l'ectasie de la bronche malade, et l'on a invoqué l'artério-sclérose des artéres bronchiques. Dans un cas rapporté récemment par M. Hanot *, l'artério-sclérose des artéres bronchiques était très prononcée.

Symptômes. — La bronchectasie s'annonce par les symptômes suivants : la toux est fréquente et quinteuse comme

t. Larcy, Ditat. des branches. Archiv. de physiologie, 1884 nº 6. - Dallidet. Dilatation des branches. Thèse de Paris, 1881, nº 552.

^{2.} Société medicale des hapitaux, 27 mai 1898.

dans la bronchite chronique, qui souvent précède la dilatation. L'expectoration devient graduellement abondante, au point que certains malades rendent tous les jours 150 à 400 grammes d'un liquide diffluent, muco-purulent, d'odeur fade et parfois fétide (broncharrhée). Vue dans un crachoir. et par consequent par sa couche superficielle, cette expectoration est spumeuse et aérée, mais qu'on la dépose dans une éprouvette en cristal, et l'on verra se former une couche inférieure, opaque, contenant des globules de pus, des cellules épithéliales et des cristaux de cholestérine on de margarine. L'expectoration peut être uniformément répartie dans le courant de la journée; rependant certains malades vident leurs dilatations en trois ou quatre fois par vingtquatre heures; ils sont pris de quintes de toux ou d'efforts analogues au vomissement, et ils rendent chaque fois, sous forme de vomique, 50 à 100 grammes de liquide mucopurulent. Ce liquide, dont l'odeur rappelle celle du platre frais, peut revêtir une fétidité qui témoigne de la décomposition du liquide ou de la gangrène de la cavité. L'haleine prend alors une telle puanteur que, dans un hôpital, les malades d'une salle entière en sont incommodés. Cette fetidité, cruellement tenace, peut se prolonger, avec ou sans remission, pendant des mois et des années, et le malheureux qui en est affecté fuit forcément toute réunion, n'ose se montrer en public et se condamne à l'isolement.

Les hémoptysies bronchectusiques sont fréquentes. Dans quelques cas, elles peuvent être mises sur le compte de la tuberculose qui est parfois associée à la bronchectasie; mais dans bon nombre d'observations, dans les cas de Lacunec, de Barth, de Cornil⁴, etc., il n'est pas question de tuberculose. l'hémoptysie ne dépend que de la bronchectasie, l'hémorrhagie est due à la rupture de ces capillaires si nombreux, flexueux et dilatés, véritables angiomes, qui font

^{1.} Cornil, Dilatation des bronches, Mort par hémoptysie. France médicule, 25 avril 1887.

partie du tissu de nouvelle formation, bronchique et extrabronchique. Ces hemoptysies non tuberculeuses sont une nouvelle source de difficulté pour le diagnostic.; dans

quelques cas, elles ont éte la cause de la mort.

Dans le plus grand nombre des cas, la dilatation des trombes existe d'un seul côté, et elle occupe le sommet du paumon aussi souvent que la base. A l'examen du thorax, on onstate une dépression, qui est en rapport avec le siège de la dilatation bronchique, et qui est surtout accusée lorsque bronchectasie est liée à une pleurésie chronique. Cette lépression existe fréquenment à la partie moyenne et posterieure de la région thoracique. La percussion dénote une submatité correspondante à la région malade. A l'auscultation, on constate des signes de caverne, mais ces signes arient suivant les dimensions et le nombre des cavités, et suivant leur état de vacuité ou de réplétion. Parfois ils sont Minaturés par la présence d'un tissu de pleurésie ou de pueumonie chronique; aussi, chez quelques malades, la respiration est soufflante, caverneuse et même amphorique, accompagnée ou non de gargouillement, et la voix prend le caractère de la broncophonie ou de la pectoriloquie.

Marche. — Durée. Terminaison. — Quand la bronchectasie n'est pas associée à une tuberculose pulmonaire, les symptômes géneraux sont bénins pendant une longue période; la tièvre est mille, beaucoup de malades conservent leur appétit, continuent de vaquer à leurs occupations, et ceux que la fétidite n'atteint pas ont une situation à peu pres tolerable, à cola près que l'expectoration est abondante et que la dy-pnée peut devenir une gène croissante. En somme, on est frappé, dit Trousseau, et c'est aussi l'opinion de Laennec, de l'apparente innocuité de la maladie jusqu'à sa période en quelque sorte ultime.

Dans quelques cas, la mort est le résultat d'une compli-

^{1.} Bojan. Hemophysics non tuberculeuses de la dilutation des bronches. Those de Paris, 1886

² Bandinet. Hemophysics et dilutations bronchiques. Thèse de Paris 1800.

cation, telle que pneumonie aigué, broncho-pneumonie aigué, gangrène pulmonaire, hémoptysie, abcès du cerveau, pleurésie purulente, pneumo-thorax, tuberculose, pyohémie avec abces articulaires et viscéraux. Dans d'autres circonstances, la mort arrive plus lentement, par les progrès croissants de la maladie et des lésions pulmonaires concomitantes, qui, après bien des années, se compliquent de lésions du cœur droit, ou de phénomènes de consomption. A ce moment, la resorption des produits microbiens à la surface des cavites bronchiques détermine une véritable septicèmie; l'amaiprissement, l'hecticité, la tièvre, la diarrhée, les ordemes cachectiques, l'ongle hippocratique, tout rappelle le tableau de la phhtisie pulmonaire.

Bactériologie. — Le liquide des dilatations bronchiques contient de nombreux microbes, le streptococcus pyogenes, le pneumococcus, le staphylococcus aureus, ainsi que des microbes saprogènes, entre autres le bacillus pyogenes fu-

tidus.

Ces différents microbes ont peut-être un rôle pathogénique dans la destruction des éléments bronchiques qui favorisent la dilatation, mais ils ont certainement un rôle important dans la plupart des complications qui surviennent au cours de la bronchectasie. Ces complications ne sont pas dues sentement aux toxines qui sont élaborées par les microbes, elles sont encore dues au passage direct de certains microbes dans le sang et dans les organes (Cornil et Babés)!. La septicémie aigue qui vient parfois compliquer la dilatation bronchique, les arthrites suppurées, les infarctus des organes, les abées du certeau, sont dus à différents streptocoques (streptococcus septicus hquefaciens) ayant leur origine dans une bronchectasie.

On a observé l'endocardite mitrale végétante, avec abrès du foie et du rein, consécutivement à une infection par le staphylococcus aureus ayant son origine dans une dilatation bronchique.

1. Les bactéries, 1. 1, p. 467.

^{2.} Thiroloix, Société anatomique, 13 mars 1891.

Diagnostic. — La phthisie pulmonaire, la bronchite fétide el la vomique pleurale ont bien des signes communs avec la bronchectasie. Commençons par differencier la dilatation bronchique des cavernes tuberculeuses du poumon et supposons le cas, bien entendu, où la bronchectasie n'est pas associée à une tuberculose pulmonaire. Le siège de la lésion ne fournit aucun signe distinctif, puisque la bronchectasie est aussi souvent umlatérale que bilatérale (26 fois sur 45) et aussi fréquente au sommet qu'à la base (Barth). L'hémoptysie, la toux, les ongles hippocratiques sont encore des symptômes communs aux deux maladies; enfin le souffle caverneux, le gargouillement, la pectoriloquie, révélent de part et d'autre l'existence de cavités¹, mais ils ne donnent aucun renseignement sur la nature de ces cavités. Alors sur quels signes se baser pour affirmer le diagnostic? L'expectoration de la bronchectasie est, il est vrai, plus diffluente, plus aérée, beaucoup plus abondante que celle de la phthisie, où les crachats sont épais, nummulaires ou pariformes; mais cette distinction n'est pas suffisante, et c'est dans la marche différente des deux maladies qu'il faut chercher les rraies indications du diagnostic. En effet, l'individu affecté de bronchectasie et non tuberculeux à traversé une période de trois, cinq, huit, dix ans, sans flèvre, sans amaigrissement notable, et n'éprouvant d'autre mulaise qu'une expectoration très abondante, et quelquefois fétide, avec ou sans dyspuée; ce n'est pas ainsi que procède la tuberculose; la fièvre, l'amaigrissement, les troubles dyspeptiques, la perte des forces, les sueurs, le dévoiement, sont des symptômes qui, la plupart, sont contemporains de la période de formation des cavernes tuberculeuses, et qui graduellement s'aggravent avec les progrès de la lésion. Entin, tous les doutes peuvent être levés par l'examen de l'expectoration, car la présence des bacilles dans les crachats ou dans le sang des hémoptysies est le signe certain de la tuberculose.

^{1.} Signes très bien nommés cavitaires par M. Jaccoud (Leçons de chanique, p. 73).

Dans la bronchite fétide, caractérisée par le sphacèle de la muqueuse des ramifications bronchiques (Lasègue), on retrouve, comme dans la bronchectasie, la fétidite de l'haleine et des crachats, l'abondance de l'expectoration, mais

les signes cavitaires font défaut.

Entre la dilatation des bronches et la vomique pleurale, le diagnostic est difficile; je ne parle pas de la vomique de la grande cavité pleurale survenant dans le cours d'une pleurésie purulente dont on a suivi l'évolution; il est évident qu'en pareille circonstance, l'abondance du liquide, sa brusque apparition à travers les bronches, et les signes d'une grande cavité pouvant remplacer ceux de l'épanchement, ne laissent aucun doute sur le diagnostic; mais je fais allusion à ces pleurésies interlobaires (sorte de kystes pleuro-pulmonaires) qui, par leurs symptômes obscurs et par leur liquide moins abondant, différent des pleurésies de la grande cavité pleurale. Tel malade, je suppose, rend, depuis quelque temps et tous les jours, à la suite de quintes de toux, 200 ou 500 grammes de liquide muco-purulent, d'odeur fétide; à l'inspection, on trouve son thorax aplatidans la région sous-scapulaire; au même niveau existe nue demi matité; à l'auscultation, on peut constater des signes cavitaires : n'est-ce pas là le tableau de la dilatation bronchique, et sur quels signes se fonder alors pour établur le diagnostic avec une vomique? C'est la marche des accidents qu'on doit interroger; et c'est ainsi que nous avons procedé, Peter et moi, pour un cas de ce genre, analogue à l'observation de la malade qui fait le sujet de la merveilleuse leconde Trousseau !; les signes de la bronchectasie et la broncharriee s'établissent graduellement et lentement, tandis que dans la pleurésie interlobaire suivie de vomique, l'evolution des accidents est plus brusque : à la phase de pleurésie dont on reconstitue les symptômes, succède tout d'un coup la phase de vonnque, et le liquide rendu est d'emblee abondant, pour diminuer ensuite les jours suivants.

^{1.} Inlatation des bronches, Leçons de clinique medicale, 1-1, p. 588,

Traitement. La médication employée pour farir la sécrétion des dilatations bronchiques est à peu près celle de la bronchite chronique. On conseillera la terpine; on donnera tous les jours six à douze pilules contenant chacune 10 centigrammes de terpine, ce qui fait 60 centigrammes à I gramme de terpine en vingt-quatre heures. On obtiendra le bons résultats de l'encalvptol donné à la dose de 4 à of capsules par jour. La térébenthine, l'iodoforme, la créosole, trouveront également leurs indications. Les inhalatons et pulverisations d'eaux sulfureuses et arsenicales donsent partois de bons résultats. Il ne faudra pas négliger les résulsifs, vésicatoires et cautère. Contre la fétidité des crachats et de l'haleine, le thermo-cautère de Paquelin doit être employé; j'ai fait disparaître la fétidité pendant plusieurs pors, et à plusieurs reprises, par l'application de nombœuses pointes de feu au niveau de la region malade.

Le traitement médical étant trop souvent insuffisant, on comprend qu'on ait mis en usage un traitement chirurgical. Je ne parle pas sculement des injections antiseptiques prabipées dans les dilatations bronchiques, je fais allusion à la premotomie. Je sais bien que les résultats publiés jusqu'ici ne sont pas très encourageants, et les hémorrhagies pulmonaires qui surviennent au cours de l'opération créent un réel langer. Roswell Park, dans sa statistique, a eu 9 morts sur lé cas. Tout cela n'est pas encore très favorable aux entreprises chirurgicales, et cependant, quand on pense au prossitic presque fatal qui accompagne la bronchietasie, on se lit que c'est encore dans la chirurgie qu'est l'avenir du traitement rationnel des dilatations bronchiques!

8 5. LES BRONCHITES PSEUDO-MEMBRANEUSES

Les bronchites à fausses membranes penvent avoir des origines diverses : tantôt la fausse membrane est diphthé-

^{1.} D'Anneourt, Intervention chirurgicale dans les bronchectusies. Th. de Paris, 1896.

rique, elle contient la bacille de Löffler et elle aggrave considérablement le pronostie des localisations diphthériques laryngées ou pharyugées : tantôt la fausse membrane est consécutive a une pneumonie, surtout à une pneumonie massive (Grancher), et l'agent pathogène est le pneumocoque; tantôt entin, dans des cas beaucoup plus rares, on observe, à la suite de la tuberculose, de la rougeole (Jaeger), des lésions du cœur, de la bronchite vulgaire, des bronchites pseudomembraneuses, difficiles à classer.

lle toutes ces bronchites à fausses membranes, aucune n'a une allure clinique bien définie, elles ne sont qu'un episode de la maladie qu'elles viennent compliquer : il n'en est pas de même de la bronchite pseudo-membraneuse chronique, affection dont la marche et les symptômes sont nettement caractérisés (Paul-Lucas Championmère).

BRONCHITE PSEUSO-MERBRANEUSE CHRONIOUS

Etiologie. - La bronchite pseudo-membraneuse chronique s'observe surfont chez l'adulte et le vieillard ; elle est plus fréquente chez l'homme que chez la femme. Les affections pulmonaires et l'arthritisme des ascendants paraissent la favoriser. Elle est parfois consécutive à une bronclute commune, on à une tuberculose pulmonaire qu'elle vient compliquer. Elle est que que fois associée à l'aspergillus famigatus.

Anatomie pathologique. - A l'autopsie, on constate sur la muqueuse bronchique un peu de rougeur et d'épaississement; les fausses membranes se localisent à la trachée, aux grosses bronches, et surtout aux divisions bronchiques de troisième et quatrième ordre!. Les fausses membranes sont ramiliées comme une branche d'arbre ou comme une branche de corail, elles prennent exactement l'empreinte des bronches et forment de véritables moules.

Ces moules peuvent être rejetés en petits fragments, ou

^{1.} Paul Lucas Championnière. De la bronchite pseudo-membraneure chronique. The de l'aris, 1876.

en merceaux ramifiés de 10 à 12 centimètres de longueur. La substance qui les forme est blanche ou rosée, assez souvent disposée en feuillets concentriques.

Dans les grosses bronches, les fausses membranes sont creuses et présentent une lumière centrale; dans les bronches de petit calibre, les moules bronchiques sont pleins. La structure de ces membranes est variable: elles peuvent être composées de mucus concret, d'albumine coagulée (Grancher), de fibrine (Caussade), de graisse (Model). Quelquefois on y a trouvé des cristaux de Charcof-Leydon et des cellules éesmophiles. Au point de vue microbien, les documents publiés sont rares. Dans une observation publiée par Claisse 1, la tronchite membraneuse était associée au streptocoque. Dans un cas de Griffon 2, le pneumocoque était l'agent pathogène.

Symptomes. — C'est en général par une phase de bronchite aigué que débute l'affection: la bronchite aigué s'accompagne ou non de l'expectoration de fausses membranes et pen à peu l'affection devient chronique; parfois c'est longtemps après la disparition de la bronchite aigué qu'apparaissent les fausses membranes; chez quelques sujets, l'affection est chronique d'emblée.

Sa marche n'est ni continue ni progressive; elle procède par accès. A intervalles plus ou moins éloignés, les malades sont pris de dyspaée intense, de douleurs rétro-sternales, de toux souvent convulsive; ils rendent d'abord des matières filantes, très abondantes, puis ils rejettent des fausses membranes, sous forme de fragments isoles, ou de pelotons enroulés, pelotons qui se déroulent quand on les plonge dans l'ean. Parfois c'est un arbre bronchique tout entier qui est rendu. Les hémoptysies sont très rares. Après l'expulsion des membranes, la dyspaée cesse. Pendant l'accès, le murmure vésiculaire est souvent affaibli; parfois on observe un toyer de râles crépitants qui peuvent persister longtemps

^{1.} Clause, Bronchite membranense, Presse médicale, 1896.

^{2.} Griffon, Société Anat. Mars 1809.

(Hyde Salter), ou un bruit de drapeau, comme dans le croup.

L'accès est en général apyrétique.

l'ai observé dans mon service de l'hópital Necker, en 1801, un homme de cinquante ans qui avait depuis quelque temps une bronchite pseudo-membraneuse. Après être resté une année entière sans rendre de membranes, il se mit à en rejeter pendant un mois presque tous les huit jours. L'accès était annoncé la veille par certains symptômes; le malade se sentait sombre et triste, et le lendemain, au milieu d'une quinte de toux et dans un fort accès de dyspnee, il rendait de verntables arbres bronchiques. Jamais il n'eut d'hémoptysies, et jamais je ne constatai quoi que ce soit à la percussion et à l'auscultation. Il s'améliora rapidement par l'emploi de l'iodure de potassium, quoique n'étant pas syphilitique.

La durée de la maladie est illimitée : on a cité un cas datant de 25 aus (Kirch). Le pronostic, assez semblable à celui de la bronchite chronique simple, n'est grave que chez

les teberenleux.

Diagnostic. — Le diagnostic repose tout entier sur l'examen de l'expectoration. Quand les fausses membranes seront reconnues, on en pratiquera l'examen bistologique et surtout l'examen bactériologique pour savoir s'il s'agit d'une diphthérie, d'une pneumonie ou d'une bronchite chronique avec ou sans association tuberculeuse.

Le traitement rationnel doit consister en l'emploi de l'iodure de potas-ium, du mercure, du goudron et de ses dérivés, terpine et créosote.

& G. SYPHILIS TRACHÉO-BRONCHIQUE

Suivant la juste remarque de M. Mauriac⁴, la trachée et les bronches, simples conducteurs de l'air, ont un rôle pure-

Syphilose du larynx, de la trachée et des bronches. Arch. de méd., 1888.

ment passif, qui n'est en rieu comparable aux fonctions unfliples du larynx. Aussi les symptômes des affections sybhilitiques trachéo-bronchiques se réduisent à des troubles respiratoires; seulement ces troubles respiratoires sont encore plus terribles ici qu'au larynx, parce que la trachéo-tomie, recours suprême dans les affections larvagees, n'est plus applicable quand la lésion siège à la trachée ou à su bifurcation.

A. - ACCIDENTS SECONDAIRES TRACHÉO-BRONCHIQUES.

Description. — L'érythème, le catarrhe, les érosions, manifestations secondaires de la syphilis, existent à la trachée et aux grosses bronches, mais tandis que les troubles de la voix et le laryngoscope permettent de constater lacilement ces manifestations secondaires quand elles siègent au larynx, on ne peut que les soupconner quand elles se localisent à la trachée et aux grosses bronches. Toutefois, on peut dans quelques cas les apercevoir au laryngoscope quand elles siègent à la trachée.

Les accidents secondaires se traduisent par des symptômes de trachéo-bronchite vulgaire, toux, légère dyspuée, expectoration, qui ne mettent en rien sur la voie du diagnostic, et ce qui permet, dans bien des cas, d'affirmer l'orique syphilitique de ces accidents, c'est qu'ils coincident souvent avec des syphilites muqueuses ou cutanées et qu'ils s'amendent rapidement sous l'influence du traitement.

Ces trachéo bronchites syphilitiques, aigues ou subaignes, sont plus fréquentes qu'on ne pense; telle trachéo-bronchite qui durait depuis longtemps, qui était rebelle aux autres tratements, qu'on mettait sur le compte du tabac, de l'arthritisme, des refroidissements, cette trachéo-bronchite cède rapidement au mercure et à l'iodure de potassium; c'est un fait qui commence à être admis et que j'ai, pour ma part, plusieurs fois constaté.

B. - ACCIDENTS TERTIAIRES TRACHÉO-BRONCHIQUES

Anatomie pathologique. — À la trachée et aux grosses bronches, comme ailleurs, le syphilome est circonscrit ou diffus. La neoplasie syphilitique s'infiltre soit dans l'épaisseur de la muqueuse, soit au-dessous; elle ne limite pas son action aux tissus mous, elle envahit les cartilages, le tissu fibreux, le tissu musculaire. La gomme peut avoir des dimensions relativement volumineuses, les épaississements en nappe sont plus ou moins étendus.

L'avenir de toutes ces néoplasies tertiaires, c'est habituellement l'ulcération circonscrite au cas de gomme, ulceration serpigineuse, à tendance phagédénique au cas de syphilome diffus.

L'ulcération syphilitique occupe un segment de la trachée ou toute sa circonférence; parfois le phagédénisme est perforant, il attaque le périchondre, les cartilages; il perfore la trachée, ou il la laboure du haut en bas.

Dans quelques cas, il y a périchondrite et chondrite primitires, les parois de la trachée s'indurent et se transforment en un tube déformé, rigide et rétréei.

La trachéostenose et la bronchosténose sont le résultat de ces lésions tertuaires; le rétrécissement de la trachée et des bronches peut se faire lentement ou rapidement. Les gommes, les ulcérations gommeuses, l'ordème qui en est la conséquence, diminuent le calibre des cananx trachéobronchiques; le tissu seléro-fibreux sous toutes ses formes, brides longitudurales, obliques, fransversales, annulaires, est l'origine des rétrécissements les plus terribles. Sons l'influence des cicatrices seléreuses, la trachée et les bronches subissent deux ordres de déformations : elles diminuent de longueur et de largeur.

Le diamètre de la trachée, qui, à l'état normal, est environ de 2 centimètres chez l'homme, est reduit au tiers, au quart de ses dimensions. Le retrecissement trachée-bronchique est rarement circulaire comme un daphragme, il prend la forme d'un conduit irrégulier, infractueux, à étages superposés. La longueur de la trachée lammue survant le nombre d'anneaux detruits; la sobdité de a charpente est compromise par la substitution d'un tissu direux au tissu cartilagineux; il en résulte, au moment des asparations, un aplatissement qui est une des causes fasphyxie.

Le syphilome trachéo-bronchique est presque toujours acompagne ou précédé de syphilose pharyogée ou larynce; sur 65 cas réunis par M. Mauriac, 6 fois seulement intégrité du pharynx ou du larynx est signalée. C'est le part inférieur de la trachée, avec ou sans participation time bronche ou des deux bronches, qui est le siège le plus fréquent du syphilome.

les ganglions trachéo-bronchiques sont presque tonjours

Description. — Les symptômes du début, toux et légère appression, font d'abord penser à une simple bronchite; mus bientôt apparaissent d'autres symptômes : toux opinistre, quinteuse, coquelucho.de; sensation de corps étranser; constriction, étranglement à la région trachéale; douleur derrière le sternum, respiration bruyante, cornage trachéal, dyspnée continue et paroxystique : tels sont les symptômes du rétrécissement de la trachée. La respiration est souvent calme quand le malade est au repos, mais, ous l'influence des mouvements, éclate une violente tespnée; des accès d'oppression due à des spasmes réflexes de la glotte surviennent la nuit ou le jour et jettent le malade dans une angoisse inexprimable.

ces accès d'oppression sont un des caractères les plus sullants de la syphilis trachéale (Mauriac). J'ai constate la petite de cette assertion chez un malade que j'ai soigné il y a quelques années avec le docteur Povet.

L'expectoration est spumeuse, mais parfois le malade cond des matières gommeuses, sanguinolentes, purulentes, et meme des fragments de cartilage. Le larynx qui, à l'état normal, s'élève pendant la deglutition, est souvent immobibsé, dans le cas de syphilose trachéale, par des cicatrices trachéo-laryngées. L'examen au taryngoccope permet quelquefois de constater la lésion trachéale jusqu'à la biturcation des bronches.

Quand la guérison n'est pas obtenue, ou quand le trattement n'a pas été institué à temps, l'asphyxie lente, la syncope, la mort subite, la perforation de l'esophage, la perforation des vaisseaux, la perforation du mediastin avec abcès consécutifs, la broncho-pneumonie, la gangrène pulmonaire, sont les terminaisons possibles. C'est dire qu'il ne faut confondre le syphilome laryngo-bronchique ni avec la trachéo bronchite vulgaire, ni avec l'asthme, ni avec l'adénopathie trachéo-bronchique, sous peine, faute de trattement energique et rapide, de voir succomber les malades.

La douleur rétro-sternale, la sensation d'étranglement derrière le sternum, le cornage trachéal, l'immobilité ou l'abaissement du larynx pendant la déglutition, la conservation de la voix, tous ces signes, joints aux troubles dyspnéiques que j'ai décrits, permettent d'affirmer que c'est la trachée qui est intéressée et que son calibre est rétréu.

Plusieurs laryngopathies ainsi que la paralysie des muscles crico-arytenoidiens postérieurs peuvent donner lieu à des troubles dyspnéiques identiques, mais alors le cornage est laryngé, la voix est généralement altérée et le laryngoscope lève tous les doutes.

La trachée peut être comprimée par un anévrysme de l'aorte, auquel cas on retrouve les signes de l'anévrysme.

La trachée est parfois déprimée par des tumeurs du médiastin, mais il est rare qu'il n'y ait pas en même temps d'autres symptômes, tels que la dysphague. l'ordeme de la face et du cou, la deformation de la region sterno-claviculaire, une matité en rapport avec l'etendue de la tumeur et de la tumefaction des ganghous sus-claviculaires témoins de la lésion.

La lésion syphilitique de la trachée étant reconnue ou meme soupçonnée, le malade doit être énergiquement traité par les préparations mercurielles et par l'iodure de potassium à haute dose. Je donne la préférence aux injections de bijodure d'hydrargyre. Il faut mettre à ce traitement toute la persévérance voulue et ne pas oublier que ce n'est parfois qu'après quinze jours d'une cure intense que l'améboration commence à se dessiner.

8 7. COQUELUCHE

Description. — La coquelache est une maladie spécitique, probablement microbienne, contagieuse, épidémique, atteignant surtout le jeune âge et conférant presque assurément l'immunité à ceux qu'elle frappe. Elle est formée d'un double élément : l'un inflammatoire, le catarrhe des bronches; l'autre nerveux, la quinte de toux, qu'on ne retreuve avec sa netteté dans aucune autre maladie.

Il est d'usage de décrire trois périodes à la coqueluche, on pourrait ajouter une période d'incubation dont la durée, difficile à préciser, s'étend du moment de la contagion à l'explosion des accidents; la période d'incubation sorait de dix à sept jours, d'après Roger.

Dans la première période, le catarrhe a les allures d'une simple bronchite; l'enfant a la fièvre et la toux d'un catarrhe ordinaire, et cependant quelques nuances revélent déjà l'origine spécifique de la maladie : la toux est plus optniàtre, plus fréquente, et la fièvre est plus tenace qu'elle ne l'est dans un simple rhume. Cette période catarrhale dure de trois à quinze jours, quelquefois davantage, et, par une transition insensible, elle fait place à la période d'etat.

Dans cette seconde période d'état, de toux convulsire, la tièvre tombe, c'est l'élément nerveux qui prend le dessus; la toux est moins incessante que précédemment, mais les succèdes respiratoires se succèdent si rapidement que le malade en a d'abord huit ou dix, puis quinze ou vingt, sans pouvoir reprendre haleine. A ce moment, la quinte est constituée et la crise va éclater au milieu de symptomes

qui ont été si merveilleusement décrits par mon maître Trousseau! qu'on ne peut mieux faire que d'en reproduire le tableau : « Un enfant est an imbeu de ses jeux : quelques minutes avant que la crise arrive, il s'arrête; sa gaieté fait place à la tristesse; s'il se trouvait en compagnie de ses camarades, il s'ecarte d'eux et cherche à les éviter, t'est qu'alors il médite sa crise, il la sent venir : il éprouve cette sensation de picotement, de chatouillement du larynx, qui l'annonce. D'abord, il essave de laire averter la quinte; au lieu de respirer naturellement, à pleins poumons, comme il respirant tout à l'heure, il retient sa respiration : il semble comprendre que l'air, en arrivant à pleine voie dans son larvax, va provoquer cette toux fatigante dont il a la triste expérience. Mais, je le répête, quoi qu'il fasse, il n'empéchera rien, il ne pomra tout au plus que retarder l'explosion. La numte a lieu. Aussitôt, vous voyez le malade chercher autour de lui un point d'appui auquel d puisse se cramponner. Si c'est un enfant à la mamelle, il se precipite dans les bras de sa mere ou de sa nourrice. Plus avance en age, s'il est debout, vous le voyez trépigner dans un état d'agitation complete. S'il est couché, il se dresse vivement sur son séant pour s'accrocher aux rideaux, aux barres du lit. Il sort de là le visage boutti, et cette bouffissure du visage, qui persiste quelquefois pendant trois semaines, peut en quelques cas suffire à elle seule pour qu'un médecin exercé soupçonne l'existence de la coqueluche. »

Revenons à la quinte de coqueluche : Une expiration brusque, bruyante, ouvre la quinte; cette expiration est suivie d'une serie d'expirations courtes, aphones, consulsives, de plus en plus précipitées, véritables coups de glotte de moins en moins perceptibles. A ce moment, une pause se produit qui peut durer 10 à 15 secondes, pause pendant laquelle le thorax est immobilisé dans l'expiration au maximum physiologique. Pendant toute cette phase de la quinte, l'air chassé de la poitrine n'est pas renouvelé;

^{1.} Tronsseau Clinique medicale de l'Hétel-Dieu, t. II, p. 488.

^{2.} Le berrec de hervily. Th. de Paris, 1858.

anssi le malade, les yeux injectés et larmovants, les lévres violacées, le visage bouffi, est-il dans un état d'angoisse voisin de l'asphysie. Alors se produit une inspiration longue. chantante, convalsive, qui termine la quante et qui apporte un court instant de repos : c'est ce qu'on appelle la reprise.

Mais aussităt, une seconde quinte éclate qui sera suivie de plusieurs autres, décroissantes comme intensité, et peu à peu, la reprise, au lieu d'être chantante, devient aphone, preuve que la glotte est moins convulsée. On peut dire aforque l'accès est terminé. La réunion des mintes constitue l'accès; pendant les guintes, l'enfant rejette par la bouche des mucosités filantes, glaireuses, difficiles à détacher. La fin de l'accès est souvent marquée par de véritables vomissements glaireux et alimentaires.

Ces acnès, dont la durée varie de quelques secondes à dix ou douze minutes, sont plus fréquents la nuit que le jour, ils se répétent jusqu'à soivante fois dans le courant des vingt-quatre heures; an delà de ce chiffre, la vie de l'enfant est en danger (Trousseau). Entre les accès, le cognelucheux ne tousse pour ainsi dire pas; la quinte résume toute la maladie. Pendant la période catarrhale, on entendait à l'auscultation de la poitrine des râles de bronchite; des la période spasmodique, ces râles diminuent et disparaissent.

Dans la troisième période, tous les symptômes s'amendent : les guintes sont moins fréquentes, le sifflement inspiratoire est moins accusé, et les parcosités rendues après la quinte sont remplacées, chez l'adulte surtout, par les crachats épais d'une sécrétion bronchique franchement catarrhale.

Hertl', atteint lui-même de coqueluche, a examiné son larvux et il a fait le même examen sur d'autres coquelucheux après avoir auesthésié le voile du palais et la gorge par des badigeons au chlorhydrate de cocame. Il a constaté que, pendant toute la maladie, la muqueuse trachéo-laryncee est enflammée, surtout la muqueuse laryngee à la région inter-aryténoïdienne et aryténoidienne.

Pendant l'accès, c'est à cette région que s'accumulent des mucosités; si l'on enlève ces mucosités au moyen d'une sonde, on peut faire cesser l'accès, mais si dans l'intervalle des accès on chatouille la même région, on peut faire reparaitre les quintes. L'attouchement des autres parties du laryax ne produit pas le même effet. C'est donc à la région inter-arytenoidienne que siégerait l'origine du réflexe qui provoque la quinte.

Marche. — Durée. — Diagnostic. — La marche habituelle de la coqueluche est celle que je viens de décrire en trois périodes ; il est fort rare que la toux convulsive s'établisse d'emblée, elle est précédee par la periode catarrhale.

Chez certains malades, les quintes sont remplacées par des accès d'éternuement (Roger), et j'en ai observé deux exemples chez des enfants issus de parents asthmatiques; la quinte, dit Trousseau, se termine quelquefois par des éternuements. La coquelache a une durée moyenne qui ne dépasse pas six à huit semaines, néanmoins on voit des malades conserver, pendant des mois et au delà, des quintes de toux spasmodique, comme si le principe spécifique de la maladie était passé chez eux à l'état chronique.

Le diagnostic de la coqueluche est unhqué, dès la période catarrhale, par l'opiniàlizete de la toux et par la ténacité de la nevre : dans la periode d'état, la quinte et le sifflement inspiratoire terminal sont si caractéristiques, qu'il n'est pas

possible de se méprendre sur leur signification.

Toutefois, certaines tumeurs du mediastin provoquent une toux dite coqueluchoide (Guéneau de Mussy) qui n'est pas sans analogie avec la vraie quinte de la coqueluche.

Il est important pour le diagnostic de connaître les différentes formes de coqueluche fruste. J'ai dit precédemment que la quinte peut être remplacée par des accès d'éternnement.

l'ai vu à Chantilly une dame d'un certain âge (dont la petite tille était atteinte de coqueluche) et qui fut prise de forme fruste de coqueluche, avec spasmes glottiques et siffements inspiratores, spasmes qui duraient quelques secondes, et qui se reproduisaient coup sur coup sous forme d'accès, plusieurs fois le jour et la nuit. Dans cette forme fruste, la quinte de coqueluche était réduite au spasme inspiratoire de la glotte, et tout le reste faisait absolument défaut. Des cas analogues ont été publiés, deux

par Trousseau, un par Blache,

Pronostic. — Complications. — La coqueluche, par ellemême, n'est pas une maladie sérieuse, la gravité vient de ses complications; ainsi le catarrhe de la période initiale, qui n'est en somme qu'un élément anodin de la maladic et qui s'amende dès la période spasmodique, ce catarrhe peut envahir les petites bronches; alors la fièvre s'allume, la dyspuée devient intense, et l'on entend dans la postrine des rales fins de la bronchite capillaire et même le souffle de la broncho-pneumonie, terrible complication qui peut éclater à toutes les périodes de la coqueluche, et surtout à la période d'état. Souvent, l'explosion de l'élément inflammatoire fait disparaitre l'élèment nerveux: spasmos febris accedens solvit. « Aussi, quand, chez un enfant atteint de coqueluche et qui avait cinquante à soixante quintes dans le courant des singl-quatre heures, vous verrez ces quintes cesser tout à coup, bien que la maladie soit encore en pleine période l'état, metiez-vous, car vous allez vous trouver en face d'une complication inflammatoire. » (Trousseau.) thez l'adulte, ces accidents inflammatoires peuvent aussi se traduire par une pleurésie ou par une pneumonie lobaire.

La coqueluche prédispose à la tuberculisation des gangions bronchiques et à la tuberculose. Tantôt la tuberculose éclite d'une façon aiguê, sons forme de méningite ou de granulie, tantôt elle évolue à la façon de la tuberculose pul-

monaire chronique.

A l'élément nerveux se rattachent des complications d'un autre genre : le spasme de la glotte est fréquent et très grave chez les enfants au-dessous de quatre aus; les convulsions surviennent peudant les quantes ou dans l'intervalle des quintes, et sont, chez les enfants du premier âge, une terrible complication. Sous l'influence des quintes nait un

emphysème vésionlaire qui, dans certains cas, houreusement exceptionnels, est devenu interlobulaire par rupture des vésicules du poumon. Les congestions violentes et répétées suscitées par les quintes entrainent des épistaxes, des hémoptysies, des hémorrhagies de l'oreille (rupture de la membrane du tympa i), des ecchymoses sous-conjonctivales, des larmes de sanz (Blache), du purpura, des ecchymoses sous-cutanées et des congestions cérébrales avec attaques d'eclampsie.

L'est encore aux quintes de toux que sont dus les comissements alimentaires qui, souvent répétés, devienment une cause de denutrition. Les contractions exagérées des muscles expirateurs produisent des évacuations involontaires, des hernies, et le frottement de la langue sur les dents inci-

sives determine des ulcérations du frem (Bouchut).

Étiologie. — La coqueluche est une maladie epidémique et contagieuse qui frappe surtout les enfants de deux à sept ans; la puissance de contagiosité est telle qu'un enfant peut être contagionné pour avoir passé quelques minutes avec un coquelucheux. A l'état sporadique, elle suit la marche habetuelle que nous avois décrite, mais à l'état épidémique, elle revêt différents caractères. Ainsi, dans l'épidémie de Dillingen, en 1811, les malades etaient emportés par des accidents éclamptiques; dans celle de Genève, en 1850, la bronchite capillaire était la complication dominante (Rilliet); dans d'autres épidémies, la période catarrhale a été fort contre et la période spasmodique est survenue presque d'emblée (Tronsseau). Les épidémies de coqueluche et de rongeole se suivent parfois d'assez près pour qu'on ait eru devoir établir entre elles une relation de causalité.

Bactériologie. — Après les travaux de Poulet en 1867, de Letzeuch en 1870, de Rossbach en 1880. Afanassief a cru decouvrir le bacille de la coqueluche. Voici d'après cet auteur quels en seraient les caractères. Ce bacille, bacillus tussis convulsive, serait petit, mince, toujours disposé en groupes ou en colonies. Dans les crachats, il n'entre jamais en connexion avec les éléments tigurés. Sur des plaques de

gélatine, la culture ne liquélie pas la gélatine et forme des colonies, rondes ou ovales, de conleur brun jaunâtre. Un ou deux centimètres cubes de culture inoculés dans la trachée de certains animaux donnent la flévre et des lésions de broncho pneumonie; on observe parfois des accès de toux coqueluchoide. A l'autopsie de ces animaux, comme à l'autopsie des enfants, on trouve le bacille dans les foyers de broncho-pneumonie et à la surface de la muqueuse inspiratoire jusqu'aux fosses nasales.

Toutefois, la hroncho-pneumonie qui survient à fitre de complication dans le courant de la coqueluche est surtout due ici, comme dans toutes les broncho-pneumonies, au streptocoque, au staphylocoque, au pneumocoque, au pneumo-bacille.

Ritter a trouvé dans les crachats des coquelucheux un diplocoque non encore décrit⁴. Bien que M. Cavasse² ait toujours rencontré la bactérie polaire de Czaplewski, on ne peut allirmer que ce microbe soit spécifique de la coqueluche.

Traitement. — Les indications doivent s'adresser à l'élèment inflammatoire et à l'élèment spasmodique; le premier est heureusement amendé par les vomitifs; on oppose : u second l'opium, l'aconit, la belladone, le bronure de potassium. On a conseillé l'usage des alcalins, le carbonate de potasse à la dose de 1 gramme par jour (Labadie-Lagrave). Les révulsifs, les vésicatoires, doivent être réservés pour les complications inflammatoires. L'anesthésie de la région inter-aryténoidienne pratiquée au moyen de la cocaine a donné quelques bons résultats. Les fumigations soufrées ont été précoursées; le coquelucheux rentre dans la chambre où ont été pratiquées les fumigations, les croisées ayant été ouvertes apres la fumigation.

L'hygiène joue un grand réle dans le traitement du coquelucheux; la chambre doit être aussi grande que possible et il est bon de ne pas vivre jour et muit dans la même cham-

^{1.} Société de médecine berlinoise, 2 novembre 1892.

^{2.} Cavasse, La coqueluche, Thèse de Paris, 1899.

bre. Dès la période de déclin, le changement d'air est un des moyens les plus efficaces pour abréger la durée de la maladie.

Le traitement prophylactique est essentiel. Le coquelucheux dont être isolé des autres enfants, et les objets qui lui ont servi, la chambre où il a séjourné, doivent être soumis à une sévère désinfection.

§ 8. DE L'ASTHME

Les accès de dyspnée qui constituent l'asthme sont emprents d'un cachet vraiment caractéristique. Ces acces apparaissent brusquement, à intervalles plus ou moins élorgues, a quelques semaines, à quelques mois, et même à plusieurs années de distance. Ils existent tantôt à l'etat de nérouse pure, en dehors de tout état inflammatoire des bronches, tantôt et le plus souvent ils sont doublés d'un clement caturrhal variable comme intensité. L'élément catacrhal n'accompagne pas d'habitude les premières attaques d'astbue, il s'y associe plus tard; parfois il ne joue qu'un rôle accessoire et n'apparaît que vers la fin de l'acces; alleurs il débute avec l'accès, sous forme d'un vrai catarrhe fébrile; enfin, dans d'autres circonstances, il prend un tel dévetoppement que l'elément nerveux en est defiguré et relégue au second tang.

Ces deux éléments, dont l'un, l'elément nerveux, est constant, dont l'autre, l'élément catarrhal, est variable, timssent par engendrer chez certains asthmatiques une altération chromque des bronches (bronchite chromque), une lésion des vésicules pulmonaires (emphysème), cycle morbole qui peut se compliquer encore de lésions du cœur droit (dilatation du cœur et insuffisance tricuspide).

Description. — L'accès d'asthme débute généralement dans les premières heures de la nuit et sans prodromes : tel individu qui s'était couché bien portant se reveille brusque-

ment en proie à une vive oppression; il éprouve à la poitrine une constriction ragbissante, sa respiration est pénible et siffante, il se leve, it ouvre la croisée et recherche l'air frais, il met en jeu tous les muscles inspirateurs Esperant faciliter la respiration, il prend les positions les plus varices, il s'assied sur son lit le corps plié en deux, il s'agenonille sur un fauteuil, la tête inclinée en avant, il se tient debout accoudé sur un meuble : il pousse; mais en dépit de ses efforts l'oppression persiste et augmente, l'inspiration est accomplète, l'expiration est lente, suffaute et convulsive, l'angoisse est extrême, et à voir le malade, la face bouffie et converte de sueur, les veux saillants, les lèvres violacces, on croirait que l'asphyxie est proche. Il n'en est rien, car après une ou plusieurs heures de cette lutte pémble, la respiration devient plus libre, l'inspiration est plus complète, l'air pénètre mieux dans la poitrine, l'expiration est moins convulsive, moins longue, et la détente se fait.

Quelquefois, la fin de l'accès est annoncée par d'abondantes eructations, par une expectoration catarrhale ou par l'émission de crachats secs, crépitants ou glutineux, ayant la forme de perle ou de vermicelle; les premières urines rendues sont claires et abondantes (urines nerveuses), et le sommeil interroupu se rétablit. Le lendemain, l'asthmatique conserve une certaine l'assitude et une sensation desagréable de constriction thoracique avec ballonnement du ventre, et quelque tendance à l'essoufflement.

Il est rare qu'un accès d'asthme soit isolé; habituellement, on observe une série d'accès qui se répètent pendant pluseurs jours ou plusieurs semaines; souvent même ils revieument à la même heure, et de préférence la nuit. Cette seue d'accès constitue l'attaque d'asthme.

Les accès d'asthme n'ont pas toujours, il s'en faut, la forme nettement intermittente que je viens de décrire : chez certains asthmatiques l'oppression est continue pendant toute la durée de l'attaque, et les paroxysmes reparaissent le jour ou la nuit, ou plusieurs fois en vingt-quatre heures sans laisser ni trève ni repos. En analysant l'accès d'asthme, on voit que la dyspuée s'y presente avec des caractères tout particuliers. On n'observe pas ici quarante ou cinquante respirations par minute, comme dans les phlegmasses bronche-pulmonaires, le nombre des respirations est au contraire moindre qu'a l'état normal, l'inspiration pénible et sifflante ne laisse pénètrer dans la pottrine qu'une quantité d'air insuffisante, et l'expiration plus pénible encore, convulsive, et trois ou quatre tois plus prolongée que l'inspiration, ne chasse qu'incomplétement l'air introduit dans le poumon. Ajoutons que, même au plus fort de l'étouffément, on n'observe pas, comme dans le croup, la dépression du creux épigastrique (tirage), et la raison, c'est que dans l'accès d'asthme, la poitrine est toujours remplie d'air au maximum.

Pendant l'accès, on entend dans la poitrine des râles sonores et des râles bullaires subordonnés à l'intensité de l'elément catarihal, ou bien en constate par place une absence totale de bruit respiratoire, le thorax est saillant et globuleux, le diaphragme est abaissé, et la percussion donne

la sonorité exagerée d'un emphysème aigu.

L'asthme que je viens de décrire est celui dans lequel l'element nerveux est à peu près seul en jeu, mais quand l'element catarchal s'y associe, le tableau clinique est plus ou moins modifié. Ainsi, certains asthmatiques sont pris pendant leur accès, ou vers la tin de leur accès, de quintes de toux fatigante et spasmodique et d'une expectoration franchement catarchale qui ne cesse pas complétement en dehors des accès. Parfois l'expectoration est surtout formée de crachats glutineux, vermiformes, analogues à des fragments de vermicelle, ou de crachats arrondis, créquant sons le doigt, les crachats perbès de Laennec, Les crachats contiennent souvent des exsudats spiroides (Curschmann), des cristaux octaédriques (Charcot, Leyden), des cellules éosinophiles (Muller) qui, du reste, ne sont pas caractè-

¹ Le type et le rythme de la dyspuss asthustique ont été mis en évidence par M. G. See Dictionaure de med et de chiene, t. III. p. 00s.

ristiques de l'asthme. Chez quelques asthmatiques, la fièvre, la toux, la nature des crachats, prouvent que l'asthme est double d'une bronchite, mais la dyspnée conserve son type caractéristique et reparaît sous forme de paroxysmes. Cependant, à la longue, et chez certains asthmatiques, les lésions de la bronchite deviennent chroniques, l'emphysème apparaît, et des lors il devient plus difficile de faire la part de l'elément nerveux.

Chez certaines personnes. l'accès d'asthme est précèdé ou remplacé par des accès d'éternuement; ces éternuements se précipitent d'une façon convulsive et spasmodique, trente et quarante fois en quelques innutes, ils reparaissent fontes les mits, tous les matins, plusieurs jours de suite. Pendant l'accès d'éternuements, les yeux, injectés et larmoyants, sont souvent le siège de vives démangeaisons, la face est congestionnée, le nez coule abondamment, puis tout rentre dans l'ordre. Ce tableau rappelle assez bieu, on le voit, la fièvre des foins. Aux gens atteints de ces eternuements on a pu prédire l'asthme plusieurs mois on plusieurs années à l'avance.

Physiologie pathologique. - Les théories d'après lesquelles l'accès d'asthme serait consecutif à un emphysème Louis et Rostan), à un catarrhe des petites bronches (Beau). à un catarrhe (Laënner), à une congestion pulmonaire (Bretonneau), sont des théories erronées qui ont le tort pour la plupart de prendre l'effet pour la cause. On admet aujourd'hui que l'accès d'asthme est produit par un spasme. par une convulsion des muscles de la respiration; mais le désaccord commence quand il s'agit de savoir à quels muscles il faut limiter ce spasme. Pour les uns (Biermer, Williams), ce spasme serait localisé aux muscles bronchiques; la contraction des bronches deviendrait l'obstacle mécanique à la circulation de l'air, et l'abaissement du diaphragme serait consécutif à la plénitude exagérée du poumon. Pour les autres (Sée, Wintrick), les bronches n'ont rien à voir avec la dyspuée asthmatique, et le spasme s'empare successivement de tous les muscles inspirateurs

extrinsèques, diaphragme, intercostaux, scalènes, trapèze, etc., qui restent convulses pendant toute la durée de l'accès, tiennent le poumon dans un état de dilatation constant, et ne permettent qu'un faible renouvellement de l'air dans les vésicules pulmonaires. Entin une troisième opinion (Trousseau, Jaccoud¹) réunit les deux précédentes et admet à la fois le spasme des muscles extrinsèques et intrinsèques de la respiration.

le me range à cette dernière opinion, et je crois que le nombre et l'espèce des muscles envahis est surtout en rapport avec l'intensité de l'accès. Dans les accès violents, tout est pris, muscles intrinséques et extrinseques; dans les accès lègers, le spasme pourrait bien se limiter aux muscles des bronches ou n'empièter que sur le diaphragme. Dans tous les cas, la sphère de l'excitation nerveuse ne reste pas localisée aux muscles de l'inspiration; elle atteint aussi les muscles de l'expiration, ef le spasme cythmé des muscles expirateurs explique la longueur et l'intensité de chaque expiration qui, malgré son énergie, n'arrive que difficiement à vaincre une partie de la resistance des muscles inspirateurs. Aussi le renouvellement de l'air dans les poumons est-il fort incomplet, et la dyspuée en est la conséquence.

Quand on voit ce qui se passe du côté de la muqueuse nasale et oculaire chez certains asthmatiques, la turgescence et la sécrétion des muqueuses du nez et des yeux, on est tenté d'admettre que pareil phénomène de turgescence et de sécretion existe sur la muqueuse des bronches et entre pour une bonne part dans le rétrécissement de leur calibre. Cette hypothèse est d'antant plus admissible que Stark a constaté au laryngoscope la turgescence de la muqueuse trachéale.

L'etat spasmodique des muscles respirateurs et les phénomènes de vaso-dilatation et de vaso sécrétion sont dus eux-mêmes à un état spécial des nerfs qui président à ces

^{1.} Transseau. Clin. med., t. II, p. 439. - Jaccoud. Path. int., t. I, p. 960.

différentes fonctions. Cot état d'irritabilité est tantôt sponiane, du moins en apparence, tantôt il est le résultat d'un acte réflexe, cet acte reflexe ayant son point de départ dans les expansions terminales des nerfs sensitifs broncho-pulmonaires, ou des nerfs sensitifs de la muqueuse nasale. Plusieurs théories actuellement en vogue donneraient même un rôle prépondérant à la muqueuse nasale. Nous en parlerons plus loin avec l'étiologie.

Marche, - Durée. - Terminaison, - Les premières attaques d'asthme sont généralement bénignes et ne laissent après elles aucun reliquat; mais plus tard, si l'élément catarrhal vient se joindre à l'élément nerveux, et à plus forte raison quand il prédomine, le malade conserve dans l'intervalle de ses attaques un état morbide analogue à la bronchite chronique, d'autant plus tenace que l'emphyseme. antre complication de l'asthme, se met souvent de la partie. C'est ainsi qu'on finit par constater les lésions de la bronchite chronique et de l'emphysème chez des gens qui, en realité, n'étaient primitivement que des asthmatiques; on peut même, à la longue, constater la dilatation du cour droit et l'insuffisance tricuspide. Fort beureusement la maladie ne procède pas toujours de même, elle peut s'amender sans provoquer de telles complications, elle peut même guérir sous l'influence d'un traitement bien dirigé. On voit en effet des gens qui avaient eu plusieurs attaques et chez lesquels l'asthme n'a plus reparu.

Étiologie. — L'asthme présente toutes les bizarreries des nevroses; il est provoqué ou réveillé par les causes en apparence les plus insignifiantes, par les moindres odeurs (Floyer), par les foms, par les vapeurs que developpe une allumette soufree qu'on vient d'allumer, par la poussière d'avonne (Frousseau), par la poudre d'apecacuanha (Cullen); un tel est pris d'asthme quand il habite au nord, qui n'en a pas quand il est au midi; celui-ci a de l'asthme à l'aris et

^{1.} Schlemmer. Théories pathogéniques de l'asthme. Union ménicale

n'en a pas à Versailles; je connais un malade, sujet à des accès terribles tant qu'il est en Egypte, et chez lequel les accès disparaissent aussitôt qu'il est en mer. Certaines personnes sujettes à l'asthme ne peuvent rire un peu fort sans etre prises d'un léger accès. Une altitude un pen élevée et le séjour des montagues sont souvent préjudiciables aux asthmatiques. L'asthme est une nevrose, et de plus c'est une névrose presque toujours diathésique et héroditaire, fait si bien mis en lumière par mon illustre et vénéré maitre Trousseau; « dartres, rhumatismes, goutte, hémorroides, gravelle, migraine, sont des affections que l'asthuce pent remplacer et qui réciproquement peuvent remplacer l'asthme: ce sont des expressions différentes d'une même diathèse »: un père goutteux engendre des enfants qui, des leur jeunesse, auront la migraine et des hémorroides et qui seront plus tard graveleux, asthmatiques ou goutteux.

L'alternance de l'asthme et de l'urticaire est une chose hien comme; on a même appele l'asthme l'urticaire des bronches. On a egalement signalé l'alternance de l'asthme et des névroses telles que l'épilepsie, l'hystérie, l'hypocondeie, la manie. L'atshmatique peut avoir des crises d'excita-

tion maniaque récidivantes ou subintrantes!,

L'asthme est plus fréquent chez l'homme que chez la femme: c'est une maladie de tons les âges, on l'observe même chez les enfants, surtout dans la seconde enfance. Chez l'enfant, l'asthme peut se comporter comme chez l'adulte, néanmoins l'asthme des enfants revêt assez souvent les allures de la bronchite capillaire, du catarrhe suffocant, de la broncho-pneumonie; la maladie se présente avec des apparences de gravité et il est d'autant plus important d'en tarte le diagnostie, qu'un traitement bien dirige donne les medlieurs résultats. Trousseau et Sée rapportent des exemples saisissants de cet asthme infantile qu'il faut bien connaître, sous peine de commettre de fortes erreurs.

^{1.} Brissaud. Asthure essentiel chez les névropathes. Revue de medecine, 1891.

Diagnostic. — Il est une maladie qui a les plus grandes analogies avec l'astlune et qui fait partie de la même famille : on la trouvera décrite au chapitre suivant, c'est le haufever des inglais ou rhino-bronchite spasmodique (Guéneau de Mussy).

Les tumeurs du médiastin, l'hypertrophie des ganghons aranchiques. l'anévrysme de l'aorte, provoquent des accès de

dysonée, qu'il ne faut pas confondre avec l'asthme.

Il y a une forme de tuberculose pulmonaire qui simule l'asthme et qui est connue sous le nom de tuberculoxe pseudoasthmatique. Je ne parle pas de la tuberculose granuleuse aigue, qu'Andral comparait à l'asthme, à cause de la violente dyspnée, continue ou paroxystique, qui en est parfois un des symptômes, mais je fais allusion à la tuberculose chronique vulgaire. Certains tuberculeux, au début ou dans le cours de leur maladie, sont pris en effet d'accès d'asthme associés à leur tuberculose pulmonaire, et la tuberculose pourrait être méconnue si l'on n'était pas prévenu de cette forme de tuberculose asthmatiforme!. J'ai plusieurs fois observé cette tuberculose pseudo-asthmatique".

Les maladies de cœur, les lésions mitrales, provoquent souvent l'essoufflement et la dyspaée. Outre cette dyspuce, le malade éprouve parfois des accès d'oppression, plus fréquents la nuit que le jour, et analogues comme intensité aux accès d'asthme, ce qui a valu à cette dyspnée paroxystique le nom d'authme cardiaque. Cette dénomination est mauvaise. La maladie mitrale ne produit pas l'asthme vrai: la dyspnée paroxystique du cardiaque n'a point les caracteres de la dyspuée de l'asthmatique³. Analysons l'oppression du cardiaque pendant son accès : la respiration est fréquente et haletante, les deux temps de la respiration sont brefs et saccadés, les palpitations sont fréquentes, le pouls est petit, le visage est pâle, les lèvres sont violacées; chez

2. Renon. Mercredi médical. 9 octobre 1895.

^{1.} De la Inberculose pseudo-asthmatique, Pujado. Thèse de Paris, 1879, Aslaman These de Paris, 1883.

^{3.} See. Diagn. et trait. des mal. du cornr - Paris, 1879, p. 21. - Traité des mat. du cœur, 1879, p. 85.

l'asthmatique le tableau de l'accès est tout différent, la respiration n'est pas accélérée, au contraire, l'inspiration est lente, pénible, et l'expiration, sifflante et spasmodique, est trois ou quatre fois plus prolongée que l'inspiration; les palpitations font défaut, le pouls conserve sa régularité. Chez certains cardiaques, les accès de dyspnée forment le symptôme dominant, et même, chez quelques-uns, la maladie mitrale s'annonce uniquement d'abord par des accès de dyspnée cardiaque, pris à tort pour de l'asthme, de même que chez certains brightiques la lésion du rein s'annonce par des accès de dyspnée urémique indûment qualitée d'asthme. En tout cas, l'asthme cardiaque et l'asthme vrai ne doivent pas être confondus.

Les lésions de l'aorte sont également accompagnées d'arcès d'oppression qui simulent vaguement l'accès d'asthme. Mais ces accès de dyspnée aortique sont plus ou moins douloureux, à la façon de l'angor pectoris; ils n'ont nullement le caractère de l'attaque d'asthme vrai, et la lésion aortique

met vite sur la voie du diagnostic.

Faute d'attention, la dyspnée brightique peut être prise pour de l'asthme, et bon nombre de malades sont traités comme des asthmatiques alors qu'ils sont en réalité des brightiques. Cette dyspnée brightique revêt des formes un peu différentes. Dans une première variété, le malade est essoufflé, a court d'haleme », surtout s'il monte un escalier ou s'il marche trop vite; il éprouve des accès d'anhélation qu'il prend à tort pour de l'asthme; mais qu'on l'examine, on trouve de l'œdème pulmonaire, de l'albumine dans l'urine et une série de petits ou grands accidents du brightisme.

bans une seconde variété de dyspnée brightique, la violence et la rapidité de l'asphyxie menaçante sont dues à l'œdème brightique suraigu du poumon, qui sera décrit à l'un des chapitres suivants : l'œdème envahit rapidement les poumons, la dyspnée acquiert une violente intensité : ou entend à l'auscultation des râles fins du haut en bas de la poitrine et le malade rend, en toussant, une abondante expectoration spumeuse, mousseuse, rosée, allumineuse, qui est la caracteristique de cet œdème suraign.

Dans une troisième variété de dyspnée brightique, la dyspuée est urémique, toxique, avec ou sans les caractères de la dyspnée de Cheyne-Stokes. Cette dyspnée peut apparaitre sous la forme d'accès que les malades premient à tort pour des acces d'asthme. L'accès survient la nuit ou le pur; il acquiert rapidement une violente intensité, il reparait au moindre mouvement, il se répète plusieurs fois en ungt-quatre heures, ou bien il disparait pour revenir a

epoques plus ou moins éloignées,

Les troubles dyspnéiques surviennent à toutes les périodes un mal de Bright, mais ce qu'il faut savoir, et ne pas unblier, c'est qu'ils surviennent parfois comme symptôme presque mitial, avant les autres grandes manifestations brightiques : ils éclatent tantôt brusquement comme un accès d'asthme, tantôt ils s'installent progressivement comme une bronclute chronique. C'est par la connaissance de ces taits qu'on ne s'exposera pas à envoyer aux eaux du Montbore ou à Cauterets des gens qu'on regardait comme atteints de catarrhe des bronches, d'asthme ou d'empliyseme, et qui sont atteints en réalité de maladie de Bright.

On s'est beaucoup occupé depuis quelques années de l'asthme consécutif aux lésions navales. Voltolini (de Breslan) avait ouvert la série en 1871 et il avait publié quelques observations concernant des sujets atteints de polypes du nez, souffrant de violents accès d'asthme et chez lesquels l'ablation des polypes avait guéri les accès. Hack, dans son travail de 1883, admit que le réflexe nasal pathologique a pour origine l'inflammation du tissu érectile du nez et dès lors le nez a été accuse (polypes, hypertrophie de la muqueuse, déviation de la cloison) d'être non seulement la cause la plus habituelle de l'asthme, mais la cause de dyspnée, de migraine, de toux, d'ædèmes, d'incontinence d'urine, etc.; et la consequence de tout cela, c'est qu'il fallait porter dans le nez le fer et le feu pour détruire la cause de tant de maux 1.

^{1.} Lermoyez, Annales des mal, de l'oreille et du larynz, 1888, p. 141

Il y a évidemment beaucoup d'exagération dans ces assertions; néanmoins, il est parfaitement vrai que la muqueuse nasale joue ungrand rôle dans les accès d'asthme : l'accès apparaît quelquefois à la suite de certaines impressions nasales; les éternuements, la sécrétion nasale, la tuméfaction de la muqueuse, sont des symptômes communs à l'asthme vrai, à l'asthme annuel (fièvre des foins), à l'asthme consécutif aux polypes du nez. Il faut donc tenir compte du rôle ndéniablei et parfois prépondérant de la muqueuse nasale dans la production ou dans le rappel des accès d'asthme; il faut au besoin agir sur cette muqueuse, mais ce n'est là qu'un des côtés de la question, et si dans quelques cas lamuqueuse nasale par son excitabilité spéciale est l'origine du réflexe qui provoque l'accès d'asthme, dans beaucoup d'autres eas cette excitabilité spéciale siège ailleurs (bronches, poumon, centre bulbaire).

Traitement. Occupons-nous d'abord du traitement de l'acces. Pris à son début, l'accès d'asthme peut être enrayé ou notablement modifié : les fumigations de datura stramonium, de papier nitré, les cigarettes Espic, l'injection sous-cutanée de chlorhydrate de morphine, les inhalations de pyridme, le bromure de potassium, sont autant de moyens qui, isolés ou combinés, donnent de très bons résultats. Le nitrite d'amyle « est aussi dangereux que difficile à manier » (Sée).

l'ai l'habitude de faire fumer le datura dans une pipe, en ayant soin de bien morceler les feuilles sèches de datura et de leur adjoindre quelques menus morceaux de papier nitré.

On fait usage de la pyridine de diverses manières, soit en faisant respirer fortement dix à douze gouttes de pyridine versées sur un mouchoir, soit en mettant près du malade une assiette contenant 4 grammes de pyridine qui s'évaporent lentement.

Ces différents mayens peuvent être répétés deux ou trois fois par jour, et quand on les continue pendant quelque temps et en dehors des accès, ils peuvent amener une reelle amélioration.

^{1.} Sée. Maladies simples du poumon, p. 219.

Toutefois, c'est l'iodure de potassium qui est le remède par excellence de l'asthme, soit au moment des accès, soit en dehors des accès (Trousseau). Il faut proportionner les doses à la tolérance du malade, commencer par 25 ou 50 centigrammes par jour, et arriver à la dose de 4 gramme, 2 grammes par jour et au delà (Sée, Jaccond). L'iodure de potassium doit être longtemps continué, en ayant soin de suspendre par moments son usage. À l'iodure de potassium, Trousseau associait la teinture de lobélie à la dose de 25 à 50 centigrammes par jour.

Tronsseau conseille également l'usage de la belladone et du bromure de potassium, remplacés, suivant le cas, par les

préparations arsenicales.

Votci le traitement que je conseille habituellement aux asthmatiques (je parle du traitement en debors des accès): la première et la troisième semaine de chaque mois, je prescris l'iodure de potassium à la dose quotidienne de 50 centigrammes à 1 gramme suivant la tolérance, ainsi que 10 gouttes de teinture de lobéhe. La deuxième et la quatrième de chaque mois, je prescris le bromure de potassium à la dose quotidienne de 1 à 2 grammes et l'extrait de belladone en pitules à la dose de 1 à 2 centigrammes. Cette médication doit être continuée pendant très longtemps.

Entre les accès on a préconisé l'iodure de codéine à la dose journalière de 1 centigramme dans un sirop (Labadie-

Lagrave et Rollin)1.

La cure du Mont-Dore donne de très bons résultats (Tardieu).

Le traitement local de l'accès d'asthme consiste à badigeouner la muqueuse nasale au moyen d'une solution de chlorhydrate de cocaîne, 20 grammes d'eau pour 1 gramme de chlorhydrate de cocaîne. Il faut toujours avoir soin d'examiner attentivement les fosses nasales, afin d'enlever les polypes ou de cautériser la muqueuse, s'il y a lieu.

^{1.} Bulletin médical, 23 mai 1903.

§ 9. ASTHME D'ÉTÉ - FIÈVRE DE FOIN

La maladie que je vais décrire n'est pas sans analogie avec l'asthme vrai qui a fait le sujet du chapitre précédent. Cette maladie a été nommée fièvre de foin, hayfever, asthme d'été, rhino-bronchite spasmodique.

La dénomination de fièvre de foin n'est pas bonne, car la fièvre fait habituellement défaut, et d'autre part la maladie se déclare en l'absence des foins. La dénomination d'astime d'eté est préférable, mais comme la maladie se développe egalement en automne, il vandrait mieux l'appeler asthme annuel.

Cette maladie, plus commune chez la race anglo-saxonne, a cté bien étudiée chez nous par M. Gueneau de Mussy⁴. Ce n'est pas une maladie rare, j'ai eu l'occasion d'en observer un assez grand nombre de cas.

Description. — L'asthme annuel revêt deux formes principales : l'une est dite oculo-nasale, l'autre est dite : oculo-

nusa-thoracique.

C'est en genéral vers le 15 ou 20 mai, presque à date fixe, que la maladie s'annonce. Un individu dont l'apparent respiratoire n'est pas susceptible en d'autres saisons, est pris d'une sorte de « thume de cerveau » avec éternacments, enclufrénement et céphalaigie sus-orbitaire. L'est à croire d'abord qu'il n'a qu'un coryza.

Mais voita que les yeux deviennent le siège de picotements, de démangeaisons insupportables, localisées surtout au grand angle de l'œil ; alors le malade se frotte les paupières avec rage, les yeux deviennent rouges, tuménes, enormes, bouffis, larmoyants, la conjonctive s'œdématie, les larmes sont si abondantes qu'elles génent la vision et s'écoulent sur les joues, la photophobie est intense, on fuit

¹ Herbert Thise de Paris, 1872 - Guineau de Mussy, Clin. médie., t. l. p 549. Lellace Guz, des hópitaux, mars 1888.

la clarté du jour, on recherche l'obscurité. Ces troubles disparaissent en général où s'amendent vers le soir et avec la nuit.

Le nez est le siège des symptômes suivants: prurit insupportable, intolérable; éternuements qui se répètent coupsur coup, 10, 20, 30 fois de suite, avec une impérieuse violence; liquide nasat séreux, limpide, abondant, s'écoulant a comme une fontaine ».

Ces symptômes nasaux, comme les symptômes oculaires, sont rappetés ou aggravés par l'eclat de la tumière solaire et par la chaleur; ils se modèrent sous l'influence de l'obscurite et de la fraicheur.

Telle est la forme oculo-nasale de la maladie; elle persiste pendant des semaines avec quelques alternatives d'amélioration ou d'aggravation, puis les symptômes diminuent d'intensité et la guérison est complète jusqu'à l'année suivante.

Dans l'autre variété, dite oculo-naso-thoracique, on constate les symptômes que je viens de décrire, mais à ces symptômes s'ajoute une dyspnée à forme asthmatique. L'oppression débute une quinzaine de jours environ après les symptômes des yeux et du nez : elle augmente graduellement d'intensité, elle s'accentue sous forme d'accès, elle se double d'un élément catarrhal, le malade tousse et rend des crachats de bronchite, puis l'amélioration survient, et en six semaines la guérison est complète jusqu'à l'année suivante. Tel est l'asthme d'été.

En dehors de leur accès annuel, les malades n'ont pas géneralement d'autres accès; aussi le pronostic est-il bénin, car cette variété d'asthme ne laisse après elle aucun reliquat, ni bronchite chronique, ni dilatation cardiaque.

L'asthme annuel me paraît devoir être rattaché à la famille de l'asthme vrai; il fait partie de la diathèse goutteuse, arthritique, il est souvent héréditaire. Cette manifestation arthritique peut se répéter tous les ans pendant un grand nombre d'annees.

Cet asthme n'est autre chose que l'exagération spasmo-

dique, paroxystique, des réflexes de défense de la muqueuse respiratoire, éternuement, toux, inoudation séreuse de la muqueuse. Son point de départ semble être l'irritation d'un filet nerveux sous-muqueux appartenant au filet ethnioidal de l'ophtalmique, et particulièrement sensible dans l'angle dièdre que forme la cloison nasale avec la paroi latérale, à sa partie supérieure. L'attouchement de ce point provoque soit la toux isolée, soit les eternuements, soit l'inondation séreuse et lacrymale, soit la crise complète. C'est ce point qu'il faut attendre et cautériser au galvanocautère, sans s'attacher aux malformations on aux lésions variées des fosses nasales. On obtient ainsi la sédation partielle ou totale. P. Bonnier 1 a décrit sous le nom de rhino-largugite sèche une forme inverse de l'hay fever, apparaissant dans des conditions identiques, mais caractérisée surtout par une dessiceation pénible de la muqueuse respiratoire, qui entraîne l'aphonie.

Les différents traitements employés ont mons d'efficacité dans cette variété d'asthine que dans l'asthine viai. L'ombre et la fraîcheur constituent d'excellents movens hygièniques.

^{1.} P. boener La rhino-larguate seche, forme inverse de l'asthme des foms. Arch. gén de médecine, août 1903.

CHAPITRE IV

MALADIES DU POUMOR

11. APERCU GÉNÉRAL DE L'ANATOMIE DU POUMON

Avant de décrire les lésions si nombreuses du poumon, il est essentiel de rappeler en quelques mots la structure normale de cet organe.

Le poumon est formé par la réunion d'un grand nombre de lobules de forme polyédrique, serrés les uns contre les autres, et séparés par du tissu conjonctif. Ces lobules sont facilement appréciables chez l'enfant nouveau-né, parce qu'à cet âge la gangue de tissu conjonctif qui les entoure est fort épaisse; plus tard, la délimitation est moins apparente, parce que l'enveloppe conjonctive perd de son épaisseur; uéanmoins, la délimitation des lobules est facile à voir à la surface de l'organe, où les gaines conjonctives infiltrées de substance noire forment une sorte de mosaïque.

Le lobule pulmonaire (lobule primitif) représente la structure du poumon tout entier; c'est une petite masse spongieuse, polyédrique ou conique, ayant environ 1 centimétre cube, et reliée au reste de l'organe par un court pédicule. Ce court pédicule est formé d'une bronchiole née a angle droit d'une grosse ramification bronchique, d'une artériole pulmonaire, d'une veine pulmonaire, de lymphatiques et de nerfs, le tout entouré d'une gaine de tissu conjonetif. Mais, tandis que la bronche et l'artère pulmonaire pénètrent à l'intérieur du lobule, en un point qu'on pourrait nommer le hile du lobule, la veine pulmonaire va se ramifier à la périphérie du lobule, en suivant la gaine conjonctive périlobulaire 4.

1. Voyez les figures annexées à la thèse de M. Joffroy, Des différentes formes de la broncho-pneumonie. Thèse d'agrégation. Paris, 1880.

D'après cette disposition, une section transversale du lobule pulmonaire presente deux régions de tissu conjonctif, une région centrale, c'est l'espace conjonctif intra-lobulaire englobant la bronche et l'artère pulmonaire, et une région périphérique, c'est l'espace conjonctif péri-lobulaire englo-

bant la veine pulmonaire (Charcot).

En pénétrant dans le lobule, la bronche prend le nom de bronche intra-lobulaire; elle est abandonnée par les veines pulmonaires, mais elle est accompagnée par l'artère pulmonaire, qui la suit jusque dans ses ramifications extrèmes. La bronche intra-lobulaire traverse le lobule en conservant son diamètre (1 millimètre); elle en forme l'axe, elle fournit dans son trajet des bronchioles qui naissent suivant le type alterne, et elle finit par se diviser dichotomiquement. Chacune des bronchioles nées sur le trajet ou à la terminaison de la bronche intra-lobulaire se divise elle-même, et la dernière subdivision se rend à un acinus et prend le nom de bronche acineuse. Qu'est-ce donc que l'acinus?

Le lobule pulmonaire est constitué par la réunion d'une quantité d'acim, et chaque acimus, ayant 2 à 3 millimetres dans tous les sens, forme avec sa bronche acineuse un petit

système dont voici la disposition:

En abordant l'acinus, la bronche acineuse, après un court trajet, s'évase en forme d'entonnoir et forme une sorte de carrefour ou vestibule d'où partent trois, quatre ou cinq conduits alvéolaires (canalicule respirateur), qui s'évasent euxmèmes sous forme d'infundibula, l'infundibulum pouvant être considéré comme la partie terminale et renslée du conduit alvéolaire. Toutes ces parties, excepté la bronche acineuse, conduits et infundibula, sont tapissées par les alvéoles.

Les alvéoles sont des cellules aériennes où se passe le phenomène de l'hématose; elles ressemblent à des godets creusés dans les parois¹, et, quand on pratique une coupe

^{1.} Frey. Traité d'histologie, p. 545. L'embouchure de l'aivéole dans l'infundibulum est plus etroite que le fond de l'aiveole.

de l'acinus préalablement desséché et préparé, les alvéoles apparaissent comme autant de cavités ovalaires ou arrondies, séparées par des cloisons, à la façon d'une ruche d'abeilles. Les cloisons inter-alvéolaires font partie du squelette de l'acinus; elles sont formées comme lui d'une membrane de usan conjonctif et de fibres élastiques. Ce squelette fibroélastique permet l'extensibilité et la rétractifité des alvéoles, il supporte le réseau capillaire et a donne implantation à l'epithelium pulmonaire parimenteux » (Ranvier).

Le réseau capillaire du lobule vient de l'artère pulmonaire, il fait saillie à l'intérieur des alvéoles quand ceux-ci ne sont

pas trop dilatés.

lles vaisseaux lymphatiques existent partout : ils entourent les alvéoles, les infundibula, les acini et les lobules (Grancher).

Chaque maladie du poumon transforme à sa manière l'infundibulum, l'acinus, et le lobule primitif. Dans la pneumonie lobaire, fibrineuse, le lobule est rempli par un exsudat tres riche en tibrine, et la saillie des acmi à la surface de section explique l'aspect granuleux de l'hépatisation rouge; dans la pneumonie lobulaire disséminée ou confluente (pseudo-lobaire), l'inflammation procede par lobules, la bronche lobulaire est primitivement envahie; autour de la bronche est le nodule inflammatoire persbronchique ou zone d'hépatisation, et plus en dehors est la zone de splénisation: l'exsudat est pauvre en fibrine (pneumonie planiforme) et nche en globules purulents. Dans l'emphysème, le lobule est distendu au maximum, et les cloisons alvéolaires sont souvent atrophiées et même perforées. Dans la sclérose pulmonaire, le tissu conjonctif interstitiel, dense et fibreux. etouffe en partie les alvéoles et les acini. Dans certaines pneumonies professionnelles (mineurs, fondeurs), les parois de l'alvéole, le tissu conjonctif et les lymphatiques se chargent de particules colorantes (anthracosis). Dans la tuberculose, les parois de l'alveole, les parois des petits vaisseaux

^{1.} Arch. de phys., 1878, p. 1.

et des ramifications bronchiques concourent à la formation des granulations tuberculeuses.

\$ 2. CONGESTION PULMONAIRE

Les congestions du poumon, comme toutes les congestions, se divisent en deux classes principales : actives, elles sont provoquées par un afflux sanguin; passives, elles résultent

d'une gêne circulatoire, d'une stase sanguine.

A. Concestions actives. — Les congestions actives du poumon sont produites par les inhalations de vapeurs irritantes, par le brusque passage d'un air chaud à un air froid, ou réciproquement; par les néoformations pathologiques, surtout par les tubercules (tuberculose chronique et tuberculose aigué); elles accompagnent les fièvres éruptives, principalement la fièvre typhoide, dont elles aggravent souvent le pronostic; elles éclatent sous l'influence de la malaria, de la goutte et du rhumatisme; elles sont provoquées par la suppression de fluxions et d'hémorrhagies normales ou accidentelles (hémorrhoides, menstruation): certaines ont une origine nerveuse (hystérie), surviennent par action réflexe (grandes brûlures). et accompagnent les lésions cérèbrales (hémorrhagie et ramollissement).

Les symptomes sont en rapport avec la violence et l'étendue de l'hyperémic. D'une façon générale, toute congestion pulmonaire pous-ée à l'extrème peut se terminer par hémorrhagie avec ou sans hémoptysie; on a même cité des cas de mort rapide (Devergie). La dyspnée, la toux, le point de côté, sont des symptômes variables qu'on retrouve au complet dans les congestions d'origine palustre, goutteuse et rhumatismale¹. Dans le cours d'un rhumatisme articulaire, cette complication débute brusquement, l'expectoration est striée de sang, la respiration est anxieuse, on trouve à

^{1.} Ball. Thèse d'agrégation. Du rhumatisme viscéral, p. 66.

l'auscultation tous les signes d'une congestion bronchopulmonaire avec œdème, et la mort peut survenir en quelques heures (Houdé)².

B. Concestions passives. — Les congestions pulmonaires qu'on nomme passives sont dues à une stase sanguine, elles reconnaissent pour cause les maladies du cour (lésions mitrale et tricuspide), la degenérescence de la fibre musculaire cardiaque, le décubitus prolongé (hypostase).

La congestion passive est lente dans ses allures et tou-

jours accompagnée d'œdème pulmonaire.

Les vaisseaux capillaires des alvéoles laissent transsuder un liquide fortement coloré; il en résulte une pigmentation des parois alvéolaires et des cellules épithéliales. L'hyperémie chronique aboutit souvent à la splénisation, état dans lequel le tissu du poumon est compact, rougeâtre et analogue à la pulpe de la rate. Cet état morbide a été nommé pneumonie hypostatique, hien qu'il n'y ait pas pneumonie dans le vrai sens du mot; l'exsudat est pauvre en fibrine et en éléments cellulairés. Au niveau de la lésion, la percussion dénote une matité à peu près complète, et l'auscultation donne une respiration voisine du souffic tubuire.

Traitement. — Les émissions sanguines, saignees ou ventouses scarifiées, doivent être réservées pour les congestions actives violentes. Le traitement des congestions passives se confond en partie avec le traitement des ingladies du cœur : quand la congestion est hypostatique, on aura soin de changer fréquemment le décubitus du malade (Piorry*).

\$ 5. FLUXION DE POITRINE

Discussion. — Quand je commençai mes études à l'École de médecine de Toulouse, mes premiers maîtres, élevés à

^{1.} Boudé. Thèse de Paris, 1861.

^{2.} Mem, sur la pneum, hypost. Paris, 1888.

la fois aux Écoles de Paris et de Montpellier, et par conséquent plus éclectiques qu'absolus, m'apprirent qu'à côté des congestions simples et des inflammations franches de l'appareil broncho-pulmonaire, il existe des phlegmasies bataldes nommées fluxions de poitrine, dans lesquelles les élements hypérémique et phlegmasique sont irrégulièrement

répartis et diversement combinés.

La dénomination de « fluxion de poitrine » est aujourd'hui tellement abandonnée qu'on a peine à la retrouver; les traités de pathologie, les publications et les thèses maugurales de notre Faculté sont la plupart muels sur ce sujet; on y parle de congestions pulmonaires, de pneumonies, de broncho-pneumonies, mais de fluxion de poitrine, point; et la fluxion, relèguée ailleurs et fondue dans le chapitre des congestions pulmonaires », semble avoir perdu tous ses droits comme état morbide distinct.

Telle n'est pas mon opinion: à l'exemple de l'École de Montpellier, je crois que la fluxion de poitrine doit avoir sa place dans le cadre nosologique. À côte des phlegmasies franches de l'appareil respiratoire, telles que la pneumonie, la broncho-pneumonie, la pleurésie, la bronchite, il y a d'autres états morbides, mixtes et bâtards, dans lesquels les étements hypéremique et phlegmasique sont diversement combinés, et que, par un accord tacite, on avait nommes fluxions.

Et, chose remarquable, taudis que les phleginasies se fixent volontiers sur telle ou telle partie de l'appareil respiratoire, à ce point que ces phleginasies (pneumoine, bronchite, pleurisie) meriteraient souvent le nom de systèmotiques, i puthete employee dans les matades de la moelle épiniere i ulpianis, les fluxions, au contraire, sont, de leur nature, diffuses et multiples; il est rare qu'une fluxion se localise au poumon ou a la plèvre, saus toucher aux autres parties de l'appareil respiratoire; elle effleure ou elle frappe en même temps les bronches, le poumon, la pleure et même les couches musculaires du thorax, en un mot tous les pours superposés qui forment la paitrine, et visia pourquoi l'usage, ce grand maître, en avait fait la fauties de poitrine,

Cruveilhier était dans la question en décrivant les pleurodymes accompagnées de fièvre et de frottements pleuraux; et l'eter nous dit dans ses Leçons cliniques : « L'inflammation, si elle est intense, peut ne pas rester bornée aux muscles, et envahir tous les plans superposés de la cage thoracique jusqu'a la plèvre inclusivement ». Encore un pas et l'eter arrivait à la fluxion de poitrine.

Description. — La fluxion de poitrine est un état morbide dont l'intensité et la nature sont variables; elle n'est ni une pneumonie avortée, ni une broncho-pneumonie, elle est autre chose; tantôt elle dissémine son action sur toutes les parties de l'appareil respiratoire, tantôt elle efficure à peine certaines d'entre elles, pour se concentrer plus spécialement sur le poumon, sur les bronches, sur la plèvre.

En voici du reste quelques exemples: Un individu est pris d'une vive douleur de côté; il a quelques légers frissons, de la toux et de la fièvre. On l'examine et l'on constate une pleurodynie avec ou sans hyperesthésie cutanée; les muscles intercostaux ne sont pas seuls douloureux, mais la douleur atteint tout le plan musculaire de la région; les muscles abdominaux et lombaires peuvent être également intéressés. A l'auscultation de la poitrine on constate, an niveau de la region douloureuse, quelques frottements pleuraux, et l'on entend des râles de bronchite disséminés des deux côtés de la poitrine. Dans ce cas, la peau, les muscles, la plèvre, les bronches ont été atteints, la pleurésie est à l'état d'ébauche, in y aura pas d'épanchement, la bronchite est très légère et le malade guérira en quelques jours.

Chez un autre sujet, la fluxion a touché légèrement les bronches et le poumon, mais elle a concentré son action sur la ptèvre, et il y aura un épanchement pleurétique. A cette catégorie appartiennent certaines pleuresies bâtardes détigurées par la fluxion du poumon et des bronches.

lians un autre cas, le tableau clinique présente quelque différence. Le début de la maladie a été également tébrile,

^{1.} Peter. Leçons de clinique médicale, p. 401.

le plan musculaire du thorax est ou n'est pas doulour ux; a l'auscultation on perçoit une brouchite assez intense, des frottements pleuraux, et en un point du thorax on constate une submatité et une respiration soufflante avec bronchophonie, qui témoignent d'une forte congestion pulmonaire, les crachats du début ont été striés de sang, la dyspnée est assez vive et la température dépasse 39 degrés. Quel nom donner à cette maladie? Ce n'est pas une pleurésie, car la lésion pleurale n'est qu'à l'état d'ébauche; ce n'est pas une bronchite, quoique les bronches aient été atteintes; ce n'est pas une pneumonie au vrai sens du mot, c'est un type de fluxion de poitrine, de fluxion ayant dans le cas actuel concentré son action principale sur le poumon '.

Enfin il est des cas où la localisation pulmonaire est encore plus accusée ou plus étendue. La fièvre est forte, la température atteint 40 degrés, la toux est douloureuse. la dyspuée est vive; la percussion revêle une matité qui témoigne de l'étendue de la lésion; on serait tenté de donner à la maladie le nom de pneumonie, et cependant l'analyse des signes et des symptômes prouve qu'il ne s'agit pas la d'une vraie pneumonie. En effet, le râle n'est ni aussi fin ni aussi sec que celui de la pneumonie, le souffe n'a pas la même intensité, la bronchophonie est moins forte; les crachats, au lieu d'être franchement rouillés, sont plutôt striés de sang; on trouve, disseminés dans la poitrine, des rales de bronchite ou quelques frottements, la défervescence n'est pas brusque, et bien que la fluxion soit portée à son maximum, bien que l'élément phlegmasique l'emporte sur l'élément hypérémique, ce n'est pas encore là une pneumonie vraie.

Et cependant je dois dire que ces formes servent de transition pour arriver à la pneumonie lobaire. Cette pneumo nie lobaire, que nous allons décrire dans le chapitre suivant, ne se présente pas toujours avec le type irreprochable et classique qu'on lui prête pour les besoins de la description.

^{1.} Pailtoz. Fluxion de poitrine. Thèse de Paris, 1882, nº 30.

Elle confine souvent à la fluxion de poitrine, et entre les deux la barrière n'est pas infranchissable. Pour Grasset, a fluxion de poitrine serait une pneumococcie atténuée.

Le pronostic de la fluvion de poitrme varie suivant la forme et l'intensité de la maladie. Ses conditions étiologiques sont diverses : dans tel cas elle constitue à elle seule toute la maladie et survient à la suite d'un refroidissement (Woillez¹, Bourgeois¹); dans d'autres circonstances, elle est luce à un état général dont elle n'est qu'une manifestation. A cette catégorie appartiennent les fluxions de poitrine de la grippe, de la fièvre catarrhale, nées au milieu des conditions extérieures (circumfusa) qui créent les constitutions médicales (Dupré³, Grasset¹).

Les révulsifs (ventouses, vésicatoires), les saignées locales (sangsues, ventouses scarifiées), les vomitifs, la quinne, les botssons vineuses et alcoolisées, doivent être mis en usage saivant la nature et l'intensité de la fluxion de poitrine.

\$ 4. PNEUMONIE AIGUE, LOBAIRE, FIBRINEUSE INFECTION PNEUMONIQUE. — PNEUMOCOCCIE

Je vais étudier dans ce chapitre la pneumonie lobaire. Un la nomme lobaire, parce qu'elle envahit un lobe ou une partie du lobe sans intervalles de parties saines, contrairement à la pneumonie lobalaire qui procède par noyaux isolés ou confluents. Elle mérite le nom de fibrineuse, parce que, de toutes les phlegmasies du poumon, c'est elle qui est la plus riche en fibrine; l'exsudat fibrineux remplit en effet les alvéoles pulmonaires et les bronchioles. Quant à la trame même du poumon, parois alvéolaires et tissu conjonctif, elle

^{1.} Woillez. Traité clin. des mal, aug des voies respiratoires.

^{2.} Bourgeois. De la cong. pulm. simple. Thèse de Paris, 1870.

^{3.} Dupré. Considerations genérales sur les fluxions de poitrine de nature catarrhale (Montpellier medical, 1880, t. IV. p. 1.

^{4.} Grassot. Fluxion de poitr. de nat. catarrh. (Montpellier méd., 1874, p. 214 et 295.)

est respectée presque complétement par le processus phiegmasique; aussi le parenchyme pulmonaire, la pneumome

terminée, retrouve-t-il sa complète integrité,

Le mot de péripneumonie, employé par l'ippocrate, s'appliquait indistinctement à toutes les inflammations aignés de la portrine, et lorsque Laennec appliqua la dénomination de péripneumonie à la pneumonie lobaire, c'était avec l'idée que cette pneumonie est par excellence l'inflammation du poumon, la préposition respi étant employée ici dans le sens de au-dessus, et non dans le sens de au-dessus de au-de

Afin de procéder avec ordre dans cette grande question de l'infection pneumonique, je vais d'abord décrire la localisation pneumonique, la pneumonie proprement dite. Après avoir décrit la pneumonie, je passerai en revue les localisations extra-pneumoniques de l'infection, la pleuresie, la péricardite, l'endocardite, la péritointe, l'arthrite, la gastrile, la méningite, la néphrite, l'otite, etc., et je terminerai par la description des différents types cliniques que peut revêtir l'infection pneumonique.

Anatomie pathologique. — Depuis l'œuvre admirable de Laënnec, il est d'usage de décrire à la pneumonie trois degrés : l'engouement, l'héputisation rouge et l'hépatisation

grise. Ce troisième degré est assez rare.

Le premier degré, l'engouement, est caractérisé par une congestion intense, la région congestionnée est violacée et augmentée de volume, elle crépite moins et conserve l'empreinte du doigt, elle est œdématiée et inhihée d'une sérosite rougeâtre qui s'écoule à la section. Les capillaires sont distendus et gorgés de sang, ils laissent passer un plasma fibrineux, des globules rouges et des leucocytes : les cellates de l'épithélium pulmonaire deviennent vesiculeuses, et quelques unes tombent a l'intérieur de l'alveole, où elles sont entourées d'un réseau fibrillaire de tibrine. Ce stade d'engouement dure vingt-quatre a quarante-huit heures.

Dans le deuxième degré, nommé hépatisation rouge! à

^{1.} Lette periode etait nommée ramollusement rouge par Andral.

cause de sa ressemblance assez grossière avec le foie, le poumon est transformé en une sorte de bloc solidifié, d'un rouge marbré et homogène dans toute l'étendue de la lésion. Le poumon hépatisé est dense et plonge au fond de l'eau; il est devenu friable, il se déchire facilement et s'écrase sous le doigt. La section du poumon hépatisé est presque sèche et hérresée de granulations si bien vues par Laennec. Ces granulations ont environ i millimètre et sont dues aux infundihula distendus et moulés par la fibrine coagulée. Le poumon hepatisé est plus volumineux que le poumon sain; il est tellement plus dense, qu'au lieu de peser 600 grammes, qui est le poids moyen d'un pournon sain, il arrive à peser 1500 grammes et au delà. Le tissu hépatisé, après lavage, devient d'un gris jaunâtre à cause de la dissolution des globules rouges. Au microscope, les vaisseaux sont dilatés et gorgés de sang, les alvéoles sont remplis par un réseau de fibrine qui englobe dans ses mailles quelques cellules énithéliales, des globules rouges et des globules blancs1. Un constate l'intégrité des travées alvéolaires et de l'épimelium. Les mêmes éléments cellulaires et fibrineux se ntrouvent dans les petites bronches et parfois dans des bronches plus volumineuses (bronchite fibrineuse). C'est dans les cellules granuleuses et dans les réticulum fibrineux que se trouvent les pneumocoques dont nons reparberons plus loin. Après une durée de trois à cinq jours, Thepatisation rouge fait place à la résolution, la fibrine des alveoles devient granuleuse, les globules de pus s'engraissent, et ces éléments liquéliés et transformés sont résorbés sur place par les vaisseaux veineux et lymphatiques, ou sont expulsés par les crachats: ainsi se fait la guérison.

Mais quand la pneumonie, au lieu de se terminer par résolution, devient purulente (hépatisation gruse), le poumon preud une teinte grisâtre : sa surface de section est granuleuse, le liquide qui s'en écoule est purulent, le tissu acquiert une très grande friabilité, il suffit de presser avec

t. Cet exendat est tres riche en granulations de glycogene. Loeper. Arch de méd experimentale Septembre 1902.

un doigt pour provoquer une déchirure qui se remplit de pus. Au microscope, les alvéoles apparaissent remplis de globules purulents. On rencontre frequemment des abrès microscopiques, toutelois le parenchyme est rarement détruit et le pus n'est pas habituellement collecté sous forme d'atrès !.

L'hépatisation grise n'est pas toujours un signe de purulence Ruddleisch). Parfois la couleur grise du tissu pulmonaire est l'indice de la résolution legitume de la pneumonie; dans ce cas, la coloration est d'un gris brunâtre ou jaunâtre, le tissu est assez consistant et granuleux comme le tissu de l'impatisation rouge. L'aspect grisatre tient au petit nombre de globules rouges, à la disparition de la matière colorante du sang et a l'abondance des cellules migratrices qui ont pour lonction la résorption de l'exsudat.

La pueumona entraine toujours une lymphanqite; les vaisseaux lymphatiques de la région enflammée contiennent, comme l'alvéole pulmonaire, de la fibrine, quelques cellules endothelmies, des globules rouges et blancs²; les ganghons lymphatiques correspondants participent egalement au travail inflummatoire.

La preumonie lobaire siège plus souvent à droite qu'à gauche, dans la proportion de 5 pour 2 (Lebert); elle est n'ilatérale ou deuble dans le rapport de 8 à 1 (Grisotle); elle atteint les lobes inférieurs beaucoup plus fréquemment que les autres lobes. Le sang est très riche en fibrine³, il en contient deux ou trois fois plus qu'à l'état normal.

Bactériologie. — L'infection pneumonique est due au pneumocoque Le pneumocoque a éte retiré pour la pre-

^{1.} La formation d'alines est une des terminais insiles plus rares de la preminor. Sur 56 e.s. réun spir Griselle (Trarte de la preminoire) l'Al és en 12 feis au lobe superieur, 9 fois au lobe inte ieur, 2 fois au l'obe interieur, 9 fois au lobe interieur, 2 fois au l'obe interieur, 9 fois au lobe interieur, 2 fois au l'obe interieur termis.

² of Hostoniaa papers He d'affirmer que telle vecuole remplie d'esta del producon que est en escriton t'ansvers de d'un canal lympaatique ou une els side os d'ornel et Banyier, loc cet . + 16 3.5

^{3 (}act et aperine or de sing s'explor le par ce fait que le sang se charge des instériaux fibrinogenes de l'organe pliteginasié.

mière fois du poumon par Talamon (1883) et bien étudié par Frænkel. Netter a surtout montré son intervention

dans les complications de la pneumonie; on le trouve chez l'homme sain, dans la salive, où il a été découvert par l'asteur, et où Netter l'a trouvé pathogène chez un cinquieme des individus normaux. Bezançon et Griffon ont montre qu'il constitue un saprophyte constant de la surface de nos amygdales.

Le pneumocoque a la forme de petits grains lancéolés, comparables à une flamme de bougie.



Le paeumocoque.

se regardant généralement par leur extrémité effilée, quelquefois cependant par l'autre extrémité.

Dans le bloc pulmonaire hépausé, le pneumocoque se présente par série de deux éléments, de diplocoques. Dans l'hépatisation grise, dans le pus des complications, il est souvent en courtes chamettes (Griffon).

La coloration du pneumocoque est facile avec toutes les conteurs d'aniline; le microbe reste teinté après la reaction de Grain; la coloration par le bleu de méthylène phéniqué met en évidence une capsule qui entoure les éléments. Ce microbe se developpe entre 24 et 42 degrés, et de préterence à 57 degres. Sur agar ou sur serum gelationsé, il forme des colonies transparentes, analogues à des gouttelettes de rosée. Le meilleur milieu de culture est le sérum non coagulé de lapin; le milieu de conservation est le sang rendu incoagulable ou le sang gélosé, ou le pneumocoque conserve sa vitalité pendant plusieurs mois (llezancon et Griffon).

Le pneumocoque détermine des effets pathologiques différents suivant sa virulence et suivant les espères inoculées. Chez la souris, on observe peu de réaction au point d'inoculation, mais une infection généralisée. Chez le lapin, les

lésions différent suivant la virulence de l'injection : locales et fibrineuses, si elle est atténuée, générales et hémorrhagiques si elle est exaltée (Bezançon et Griffon, Fournier et Carnot). Chez le mouton, le chien, animaux plus réfractaires, la réaction locale est très intense et l'inoculation intra-pulmonaire détermine une hépatisation du poumon; le sang renferme alors peu de microbes.

Chez l'homme, le microbe se trouve dans tous les produts pneumoniques : suc pneumonique, tissu pulmonaire hépatisé, exsudat fibrineux des bronches, ganglions du hile, inflammations fibrineuses de la plèvre, du péricarde, des méninges, végétations de l'endocarde, rein, articulations,

parotides.

Au cours de l'affection, on peut se procurer le pneumocoque en puisant dans le poumon une goutte d'exsudat par ponction capillaire aseptique ou en l'isolant des crachats ou du mucus de la gorge.

On peut trouver le pneumocoque en circulation dans le sang du pneumonique, mais cette infection sanguine, tout en n'impliquant pas un pronostic fatal, coîncide presque

toujours avec des oneumonies graves.

Pour déceler le pneumocoque dans les crachats rouillés ou dans la salive, le procédé d'examen direct après coloration de lamelles ne donne de résultat valable que si la préparation fourmille httéralement de diplocoques encapsulés; autrement, l'inoculation à la souris reste le moyen sûr et commode. Cet animal est le réactif par excellence du virus pneumonique. Sa sensibilité au pneumocoque est telle que la mort survient par infection généralisée vingt-quatre ou trente-six heures après l'inoculation des crachats, et, à l'autopsie, on trouve le pneumocoque, à l'état de pureté, dans le sang et dans les organes.

La toxine sécrétée par le pneumocoque a été étudiée par Klemperer, et, tout récemment, par Fournier et Carnot. Nous verrons plus loin quel rôle est dévolu au pneumo-

come dans la pathogénie de la pneumonie.

Réaction agglutinante. - L'infection pneumococcique

lonne heu à une réaction agglutinante qui a été mise en expleuce par MM. Bezançon et Griffon et qui a été bien souvent vérifiée sur les malades de mon service. Voici en moi consiste cette réaction.

thez un individu sain ou atteint de toute autre maladie que l'infection pneumococcique (rhumatisme, fièvre typhoide, suberculose, etc.), on se procure une petite quantité de sérum, au moyen de sang puisé dans la veine ou retiré par ventouse scarifiée. On ensemence ce sérum avec une parcelle de culture de pneumocoque et l'on met à l'étuve à 57 degrés. Le lendemain, cette culture est aussi limpide que si le sérum n'avait pas été ensemencé; on n'y voit ni grumeaux ni poussière, et l'on a beau agiter le tube, la culture reste claire et d'une limpidité parfaite.

Au contraire, si l'on ensemence une parcelle de culture de pneumocoques dans du sérum de malades atteints d'infertion pneumococcique (pneumonie, pleurésie, péritonite pneumococciques, etc.), la culture mise à l'étuve à 57 degrés présente, dès le lendemain, un aspect caractéristique; tantôt, au fond du tube, existe une fausse membrane cupuliforme; tantôt on perçoit plusieurs fragments pseudomembraneux; parfois, enfin, la culture contient des gruneaux, et quand on agite le tube, ces grumeaux, sous terme de grosse poussière, troublent le liquide et retombent ensuite au fond du tube. Donc, sans le secours du microscope et par l'étude comparative des cultures dans les tubes, on peut dire déjà s'il y a ou s'il n'y a pas intection pneumococcique.

Si l'on examine au microscope une culture de preumocoques faite en sérum d'individus sains, ou de malades non attents d'infection pneumococcique (rhumatisme, tuberculose, flèvre typhoide, etc.), on voit, ainsi que le montre la préparation ci-dessous, que les pneumocoques sont isolés les uns des autres et restent isolés sans avoir aucune ten-

^{1.} Bezançon et Griffon. Pouvoir agglutinatif du sérum dans les infections expérimentales et humaines a pneumocoques. La Presse médicale, 17 juillet 1897, et Gazette des Aépitaux, 7 mai 1898.

dance à se mettre en chaînette ou à se grouper en amas; it n'y a pas agglutination des éléments.



Au contraire, si l'on place sous le microscope une culture de pneumocoques faite en sérum d'individus attents d'infection pneumococcique, on voit ur la préparation que les pneumocoques se réunissent en chaînettes longues, flexueuses, circonscrivant des espaces clairs, dans lesquels on ne trouve généralement pas de pneumocoques libres; on n'y distingue plus les capsules du pneumocoque. Ces agglomerations de pneumocoques en chaînettes plus ou moins enchevêtrées sont représentées dans la figure ci-dessous.



Dans quelques cas, surtout dans l'infection pneumococcique expérimentale du lapin, les agglomérations pneumo cocciques revetent la forme de véritables amas, ainsi qu'on le constate, sur la planche ci-dessous.



Dans les infections humaines, la formation de vrais amas est exceptionnelle au début de la pneumonie ; ce qu'on voit plus communément, ce sont des chaînettes flexueuses séparces par des espaces vides ; la chaînette semble donc être le premier degré de l'agglutination, qui, plus accentuée, arrive à la réunion des éléments en amas. Vers la fin de la période d'état, la réaction devient plus intense. La seroréaction pneumococcique donne également des résultats positifs dans les focalisations primitivement extra-pulmonaires du pneumocoque!

Description. — Dans la proportion de 25 pour 100, la pueumonie lobaire est précédée de prodromes 2 : fatigue, courhature, céphalalgie, épistaxis, tracheite, insomnie, mouvement fébrile, ces prodromes pouvant durer un ou deux jours. Plus souvent, la pneumonie s'annonce brusquement par un frisson unique, aussi prolongé que le frisson d'un accès intermittent, et accompagné d'une élévation de température qui, dans l'aisselle, attenit et dépasse 39 degrés, Cette invasion est parfois accompagnée de voinissements.

Vers la fin du premier jour, quelquefois plus tôt, ou au commencement du second, apparaissent la douleur, la toux, et la dyspnée. Le malade se plaint d'un point de côté 5 au

^{1.} Griffon, L'agglutination du pneumocoque. Thèse de Paris, 1900.

La coloration de l'une ou des deux perimettes, outle à une sensation de chaleur, précède quelque fois le trisson de plusieurs henres Gubler, from med., 1857.
 M. Jaccoud a en l'occasion d'observer sur loi-même ce ph'nomène (Jaccoud. Cours de cliniq, medicale, 1867, p. 59).

³ La denieur pout sieger dans tous les points du thorax et même dans l'abdomen ; on se demande si elle part du poumon ou de la pièvre, ai elle

niveau du mamelon; ce point de côté est exaspéré par les mouvements respiratoires et par les saccades de la toux. Dans quelques cas, la douleur est abdominale, sus épineuse, elle peut même sièger du côté opposé à la pueumonie. L'oppression apparaît des le debut de la maladie. La toux, quinteuse et très pénible, est sèche d'abord, mais dès le second iour, ou dans le courant du troisième, le malade rend des crachats teintés de sang, ambrés, rouillés, aérés, visqueux, adhérents au vase, pathognomoniques, en un mot, de la pneumonie lobaire aigué, les crachats, d'abord ambres, de la couleur du sucre d'orge, de la marmelade d'abricots, puis rouillés, deviennent, les jours suivants, d'un rouge brique; ils représentent l'exsudat pneumonique : globules blancs et rouges, cellules d'épithélium entourées de fibrine coagulée, et quelques (ilaments fibrineux venant des petites bronches Les crachats premmoniques sont riches en mucus et en chlorures; c'est feur constitution maqueuse qui les rend transparents et gélatineux. Le pneumocoque s'y trouve en abondance.

La pneumonie n'est pas une maladic anémiante, le nombre des globules rouges diminue peu. La formule leucocytaire dénote une leucocytose variant de 20 000 à 25 000 éléments avec augmentation considérable (85 pour 100) du taux des polynucléaires. L'insuffisance ainsi que l'excès de la réaction leucocytaire peuvent assombrir le pronostic.

La percussion de la région envahie dénote tantôt une submatité, tantôt, d'après M. Jaccoud, un son tympanique passager²; et l'auscultation révèle le plus sec, le plus fin de tous les râles, le râle crépitant³, qui éclate par bouffées vers

est due à une névrite, à une névraigie intercostale. Toutes cas interprétations ont éte admises; M. Peter, comp e Beau, admet une névropathie intercostale (Leçons de clin. méd., t. l. p. 423).

† Loeper. La leucocytose et l'équilibre leucocytaire dans la pneumonie franche. Arch. do méd. exper. Nov. 1899.

2. Traité de pathol. int., L. I. p. 1029.

3. La meilleure comparaison qui ot été donnée de ce râle sec et fin est la sensation qu'on perçoit en froissant une méche de chiveux audevant de l'oreille. Lacanec et MM. Barth et Roger admettent que ce b fin de l'inspiration, qui n'existe pas à l'expiration, et qu'on ne perçoit souvent qu'après avoir fait tousser le malade. C'est parfois à la région axillaire qu'il faut chercher

le râle crépitant.

Les jours suivants (hépatisation rouge), les symptômes fonctionnels s'accentuent, seul le point de côté s'amende, la dyspude s'accroît à tel point, que l'on compte 40 inspirations par minute au lieu de 14 à 18, chiffre normal; le pouls, ample et large, oscille entre 100 et 110 pulsations et la température varie de 39 degrés à 40°,5, avec rémission legère au matin. A ce moment, l'aspect du pneumonique est caractéristique; il a les joues brûlantes, la face injectée, les veux brillants, la langue sèche et pateuse, la voix brève; la dilatation précipitée des narines témoigne de la violence de la dyspnée. Les urines sont rares et foncées en couleur; elles sont riches en urée et en acide urique, mais elles sont très pauvre en chlorures, comme si les chlorures étaient absorbés au profit de l'exsudat. Le délire, qui apparait quelquelois à cette période, est un délire doux et tranquille; il est parfois violent chez les buveurs.

Dans la région hépatisée, la matité est complète et les sibrations thoraciques sont accrues, la voix et la respiration sont renforcées au niveau du bloc fibrineux, bon conducteur du son, la voix arrive éclatante, mais non articulée, à l'oreille qui ausculte : c'est la bronchophonie, et la respiration prend le timbre rude et soufflant qu'on nomme souffle tubaire. De plus, comme toutes parties phlegmasiées ne subissent pas en même temps leurs diverses transformations, il n'est pas rare de retrouver très voisins l'un de l'autre le souffle tubaire et le râle crépitant, de même qu'on

rile crépitant est produit par le passage de l'air au travers des alvéoles, théorie réfutée par M. Parrot; en se rallie à la théorie de Wintrich, d'après laquelle les parois des alveoles aplaties et mantennes agglutinées pendant l'expiration se distendent avec bruit pendant l'inspiration. M. Cornit suppose qu'il faut en plus une induration du lissu pulmensure, mais alors romment expliquerait-on le rôle crépitant des le second jour, alors que le peumon n'est pas encore induré?

pourra percevoir plus tard, en même temps, le râle de retour et le soufile tubaire.

Cette deuxieme période dure de trois à quatre jours, quelquefois plus longtemps, après quoi la pneumonie marche à la guérison, ce qui est le cas habituel, ou la situation s'aggrave. Quand elle se termine par la guérison, la fievre tombe très rapidement, au milieu de symptômes de crisc que nous étudierous plus loin (défervescence brusque), l'amaigrissement cesse, et le malade entre en couvalescence. Cet état coincide avec la liquéfaction de l'exsudat, les crachats deviennent opaques et riches en élements graisseux, la matité thoracique disparait progressivement, vu la densité moindre de la région hépatisée, et le souffle tubaire fait place à un rale plus gros et plus humide que le râle crépitant : c'est le râle crépitant de retour, qui serait mieux nomméraîte sous-crépitant et qu'on entend aux deux temps de la respiration.

Si la pneumonie passe au troisième degré (hépatisation grise), les crachats prennent une teinte grisatre ou jus de pruneau, la fièvre revêt le caractère adynamique, le pouls devient petit et irrégulier, le ventre se ballonne, la diarrhée apparaît, dos sueurs visqueuses couvrent le malade, et le délire ne fait pas défaut à cette terminaison presque toujours mortelle.

Localisations extra-pulmonaires. — L'infection pneumococcique ne concentre pas toujours toute son action sur le poumon. Dans bien des cas, même quand la poeumonie est franche, et surtout quand il s'agit de pneumonies epidémiques, à type infectieux bien marqué, le pneumocoque envahit la plèvre, le péricarde, l'endocarde, les méninges, l'estomac, le péritoine, les articulations, l'oreille, etc. L'envahissement de ces organes par le pneumocoque est consécutif, parallèle, ou antérieur à l'envahissement du poumon; il peut même être indépendant de l'envahissement pulmonaire. Étudions ces localisations extra-pulmonaires:

a. Pleurésie pneumococcique. — La plèvre est presque toujours atteinte dans le cours de la pneumonie. Souvent la

pleurésie est seche et se réduit à la production de fausses nembranes, dépôts fibrineux d'épaisseur variable tapissant la plevre dans une certaine étendue, surtout au niveau des sussures interfelaires.

l'ans d'autres cas. Il s'agit de pleurésie avec épanchement séro-fibrineux ou purulent. Tantot l'inflammation pleurate se developpe comme lésion de voisinage au contact du foyer purumonique, tantot elle est éloignée de ce foyer preumonique; le pneumocoque envahit la plèvre pour son propre compte.

Les pleurésies avec épanchement surviennent souvent dans le décours de la pneumonie, ou même en pleine convalescence, aussi ont-elles reçu la dénomination de milapneumoniques on post-pneumoniques. Elles ne sont pas habitrellement sérolibrineuses, elles sont presque toujours suppuries. La suppuration peut être produite par le puenmocoque sans le secours des organismes habituels de la suppuration (steptocoque, staphylocoque), et quand ces organismes existent, c'est par le fait d'une infection secondaire. La pleurésie purulente metapueumonique, bien étudiée par M. Netter! envahit la grande cavité pleurale, on bien elle est enlestée, interlobaire, diaphragmatique, médiastine 4. Ces pleurésies partielles seront étudiées en détail à leurs chapitres respechis. Les pleurésies métapneumococciques peuvent évoluer sans douleur, avec ou sans recrudescence fébrile, et après me durée de trois à six semaines; elles se terminent assez Fequeniment par vomique. Certaines viennent s'ouvrir dans in espace intercostal; quelques-innes, surtout chez les enants, se terminent par résorption. Le pronostic de ces plenisses n'est pas habituellement grave; celles qui occupent agrande cavité pleurale peuvent par exception céder a la ponction, mais le plus souvent il est nécessaire de reconrir l'opération de l'empyème.

2 bonistor Change medicale de l'Hôlel-Dieu, 1890. — La pleureste mediastino. Première leçon.

¹ Netter Societé médicale des hópitaux, 11 janvier 1889. Pour plus de détails, voyez l'artis le consacré à la pleurés e purulente.

L'étude des pleurésies tardives, métapneumoniques, avait fait oublier un peu les pleurésies précores, celles dont l'épanchement évolue en même temps que la pneumonie. M. Lemoine a repris cette étude, il a eu l'heureuse idée de donner à ces pleurésies précoces le nom de parapneumoniques pour les distinguer des pleurésies tardives, metapneumoniques, et il a constaté que les pleurésies parapneumoniques suppurent moins souvent que les pleurésies

métapneumoniques.

b. Endocardite pneumococcique. - L'endocardite est une complication assez fréquente de la pneumonie. Elle apparaît dans le cours de cette affection (parapneumonique) ou le plus souvent pendant sa convalescence (métapneumonique). C'est le pneumocoque lui-même qui en est l'agent (Netter)!: rarement il s'y trouve associé à d'autres microbes : streptocoque (Weichselbaum), bacilles particuliers (Lion); exceptionnellement l'endocardite consécutive à la pneumonie est le fait du streptocoque seul (Jaccoud), alors agent d'infection secondaire. L'endocardite est plus fréquente dans certaines épidémies de pneumonie, dans les cas associés à la grippe, au cours de la grossesse. Elle est en général accompagnée d'autres localisations extra-pulmonaires du pneumocoque qui traduisent sa plus grande virulence : pleurésie purulente, péricardite, arthrites, etc.; la méningite suppurée, en particulier, lui est très fréquemment associée (Heschl, Barth, Netter). L'envabissement de l'endocarde par le pneumocoque pent être d'ailleurs completement indépendant de la pneumonie *, et se produire au cours de certaines affections engendrées également par le pneumocoque : broncho-pneumonie, méningite cérébrospinale, inflammation des grandes séreuses (Pineau), etc. L'endocardite peut se développer chez des sujets indemnes de toute lesion cardiaque, mais les lésions antérieures des

^{1.} Notier, Arch de physiologie, 1886 p. 106

^{2.} Licrond Clin. med. de la Pitie, 1986 et 1886. - Weichselhaum, Wiener medis. Wichensch., sopt. 1888. - Boulay. These de Paris, 1891.

valvules favorisent singulièrement son apparition (Gallois Lancereaux, Griffon).

L'endocardite à pueumocoques frappe surfoet le cœur ganche; elle siège à l'orifice aortique plus souvent qu'à l'orifice mitral, dans la proportion de 3 pour 2 (Netter); si elle atteint plus rarement le cœur droit (1/7 des case, outme tricuspule ou orifice pulmonaire, elle y est cependant plus frequente que ne le sont les endocardites dues à d'autres especes microbiennes. L'endocardite à pneumocoques est plus vegétante qu'ulcéreuse. Les végétations sont globuauses, à surface regulière; les plus volummenses sont sessiles, a large base, très adhérentes; elles ne se détachent mie veertionnellement: aussi, l'endocardite pneumonique est-elle carement emboligène; rarement aussi elle est l'origine d'embolies capillaires septiques. Il est donc exceptionnel d'observer des embolies de la rate, des reins, etc., à l'inverse de ce que l'on voit dans l'endocardite à streptocoques et a stanhylocogues, où les végétations, friables, peu adhétentes, donnent si souvent lieu à ces accidents. Cependant, outre les végetations, on peut observer des lésions destructives : petites ulcérations de l'endocarde, petits abres du myocarde, suivis de la production d'anéerysmes valoulaires, de petits anévrysmes du cœur ou de l'aorte. bans la partie protonde des végetations, de même que dans le sang, on retrouve le pneumocoque virulent. L'endocardite à pneumocognes a pu être réalisée expérimentalement chez le lapin après traumatisme préstable des valvules (Netter), et même sans traumatisme (Besançon et Griffon).

Habituellement, l'endocardite qui évolue en même temps que la pneumome est silencieuse; elle passe inaperçue si lon n'a pas soin d'ausculter le cœur chaque jour. L'endocardite métapneumonique, celle qui survient quelques senomes apres le debut de la pneumome el souvent apres une période d'apyrexie plus ou moins complète, peut s'an

2. Hanot, Arch de med., juillet 1886.

^{1.} Gr. flom Endocardite végétante à premine aques grefiée sur une val

noncer par un frisson avec élévation rapide de la température. Elle revêt volontiers la forme typhoide des endocardites maligues, avec paroxysmes fébriles, état adynamique grave. L'auscultation fait percevoir des bruits de souffles variables comme intensité et comme localisation, à siège aortique, mitral, etc. Parfois ce sont les symptômes de la méningite concomitante qui dominent le tableau clinique (Osler). La terminaison habituelle est la mort, après une durée des plus variables. On cite pourtant quelques cas exceptionnels suivis de guérison (Traube, Lion) avec ou sans persistance de lésion valvulaire.

c. Péricardite pneumococcique. Encore une manifestation insidieuse qu'on ne découvre que par l'auscultation journalière du malade. Cette péricardite est presque toujours accompagnée de pleurésie; elle débute rarement avant le cinquième jour de la pneumonie; sa frequence est variable suivant les épidémies; elle est très fibrineuse; le liquide épanché dans le péricarde est habituellement purulent.

d. Méningite pneumococcique!. — La méningite à pneumocoque peut survenir pendant la pneumonie ou après la pneumonie, en pleine convalescence. Quand elle se déclare pendant la pneumonie, elle passe souvent inaperçue, l'agitation, le délire, sont mis sur le compte de l'alcoolisme, ce qui est souvent une erreur. Dans sa forme post-pneumonique, la méningite éclate avec flèvre, céphalalgie, délire doux ou violent, douleurs à la nuque, raideur musculaire, strabisme, contracture des mâchioires, mégalité du pouls, respiration de Cheyne-Stokes, coma.

A l'autopsie, on trouve la pie-mère infiltrée d'un exsudat aune verdâtre, la méninge est transformée en une calolte épusse; souvent il y a méningite bulbaire et rachidienne. bais quelques cas, des épidémies de méningite cérebro-spinale à pneumocoque ont eté observées.

e. Néphrite pneumococcique. - Les troubles urinaires

^{1.} Netter. Arch. de midecine, 1587.

sont variés : l'albummurie, l'hématurie, l'anurie, ont éte signatées ; parfois éclate une vraie néphrite avec accidents grémiques.

Ces altérations rénales ont été minutieusement étudiées par mon ancien interne, Caussade 1, dans une thèse fort comarquable. Le rein pneumomque est gros, ecchymotique; la néphrite pneumomque est presque toujours hématurique; elle peut être créée par l'infection pneumonique, le pneumocoque ayant été constaté dans le rein pneumonique, ou bien elle peut se greffer sur des fésions rénales déjà existantes. La néphrite pneumonique devra compter à l'avenir dans l'étiologie de la maladie de Bright.

f. Gartrite pneumococcique. — L'estomac comme les autres organes peut être infecté par le pneumocoque. Je viens d'observer, tout récemment, cette infection gastrique chez deux malades de mon service, atteints l'un et l'autre de pneumonie et de pneumococciegénérabsée: péritouite, péricardite, endocardite, memngite, arthrite pneumococciques. Ces malades avaient présenté: troubles gastriques, douleurs, nausées, romissements et abondantes hématémèses. A l'autopsie, on trouva la muqueuse parsemée d'érosions hémorrhagiques, véritables néerobioses aigués. Dans l'un des cas, les pneumocaques fourmillaient au niveau des érosions. Je décrirai en détail cette gastrite ulcèreuse pneumococcique, au tome II, avec les ulcérations de l'estomac.

g. Péritonite pneumococcique. — Je ne fais pas allusion ici a la péritonite pneumococcique primitive³, qui sera décrite dans le second volume: je ne m'accupe actuellement que les péritonites qui surviennent à titre secondaire dans le cours d'une pneumonie. Ces péritonites secondaires sont plus rares que la peritonite pneumococcique primitive. Le malade est pris d'accidents péritonéaux, douleurs abdominales, tympanisme,

^{3.} Canssade. Néphrite pneumonique. Thèse de Paris, 1890.

² bientafoy, Canique médicale de l'Hitel-Dieu, 1899. — Gastrite ulceteuse pneumococcique, 11º lecon, p. 219.

⁵ Deal stoy Personale primitive a pneumocoques. Clinique medicale 46 l'Ilolet-Dieu, 1896, 18º leçon, p. 596.

nausées, romissements, et de selles diarrhéiques, symptôme habituel aux péritorites pneumococciques. Les péritorites secondaires ne me paraissent pas avoir la gravité des péritonites pneumococciques primitives : elles étaient en voie de guérison chez les malades dont je rapporte l'histoire au chapitre de la gastrite ulcéreuse pneumococcique (tome II).

h. Arthrites pneumococciques. — Les arthrites et synovites pneumococciques peuvent survenir au cours ou au déclin de la pneumonie; exceptionnellement, elles la précedent¹; il y a même des arthrites pneumococciques primitives sans pneumonie². Elles se présentent habituellement sous le même aspect clinique. Le malade éprouve au niveau de la jointure infectée une douleur parfois très vive, bientôt suivie de tuméfaction, d'adème et de rougeur; on dirait presque une arthrite blennorrhagique; les games synoviales péri-articulaires participent souvent au processus infectieux. Les mouvements sont fort pénibles, la pression est très donlourcuse, la température s'élève, la langue est sèche, le malade est abattu et présente les signes d'une grave infection.

L'évolution de l'arthrite pneumococcique est quelque peu differente suivant les cas. Tantôt l'évolution est rapide et en quelques jours le pus est formé, tantôt l'évolution est plus lente. Le pronostic de ces arthrites est habituellement fort grave, non pas du fait de l'arthrite, mais du fait de la pneumococcie plus ou moins généralisée dont l'arthrite n'est habituellement qu'un épisode. On ne peut baser la gravité du pronostic sur le dègré de virulence du pneumocoque, car dans un cas à terminaison favorable le pneumocoque de l'arthrite etait tres virulent s, tandis que dans un cas à terminaison fatale la virulence du pneumocoque etait minune.

1 Boulloche, Archives de mederine experimentale, mais 1891.

² firston studietin de la Sovete anatomogre, 2011 1895 - Widel et Metrier, Soc. med. des hopitaux, 11 juin 1897. - Widel et Losné, Soc. 1100. des hopitaux, 8 juin 1898

^{5.} Macaigne et Brault Revue de médecine, 1891. 4. Chantemesse. Revue de médecine, 1891.

Quoi qu'il en soit, l'indication thérapeutique est de donner issue au liquide purulent articulaire ou péri-articulaire.

Des lésions anterieures (rhumatisme, traumatisme) peuvent favoriser la localisation pneumococcique articulaire. L'expérimentation a donné des résultats analogues¹, mais non constants².

Les lésions articulaires sont variables suivant l'intensité et la durée du processus infectieux : épanchement séreux ou purulent, épansissement de la synoviale, destruction des artilages articulaires et des extrémités assenses. Chez un tes malades de mon service, atteint d'arthrite du poignet ou cours d'une pneumococcie généralisée, l'articulation contenait 20 grammes de pus riche en pneumocoques, les surfaces articulaires étaient dépolies, et par places le cartilage avait complétement disparu 3.

i. Otile preumococcique. L'otite est une complication assez fréquente de la preumonie. Cette otite supporte a une marche aigue et se termine habituellement par la guérison. Néanmons, elle peut devenir l'origine d'infection encephalique secondaire, méningite cérébrale, méningite cérébrale, méningite cérébrale, phlébite des sinus, abcès du cerveau et du cervelet.

On a pu voir dans l'énumération des complications de la pneumonie que la suppuration y joue un grand rôle; pleurésie, méningite, parotidite, péritonite, otite, arthrites suppurées. Le pneumocoque, à lui seul, est capable de provoquer la suppuration; le pus en pareil cas a des caractères speciaux, il est visqueux, riche en éléments cellulaires epais le coloration verdêtre, c'est le type du pus louable, ne permettant pas la séparation du sérum. Mais, dans d'autre cas, les organismes habituels de la suppuration, le streptocoque.

^{1.} Zuber. Thèse de Paris, 1896.

^{2.} Bezançon et Griffon. Sociéte de biologie, 22 juniet 1809

Cette observation est consignée dans la these de W. Ler av. Arthrides à prenunciaques, Paris, 1890;

^{4.} Netter. Recherches bacteriologiques sur les otites moyennes aigués. Ent. de l'orcille et du larynx, 1883.

le staphylocoque, surviennent à titre d'infections secondaires et deviennent les principaux agents des suppurations.

Variétés. — La pneumonie n'a pas toujours les mêmes caractères, elle emprunte à l'âge du malade vicillesse), a son état de santé antérieur (misère, alcoolisme, grossesse), aux nombreuses localisations extra-pulmonaires, à la saison ou à l'année (constitution médicale), ou à d'autres causes encore mal connues (pneumonie épidémique, pneumonies grippales) des allures quelque peu différentes, et, comme le dit Peter, à côté de la pneumonie il y a les pneumoniques; autrement dit, à côté de la pathologie il y a la clinique. Nous allons passer en revue ces différentes variétés.

VARIÉTÉS DE SIÈGE

Preumonic centrale. — La preumonie reste quelquefois confinée dans la profondeur d'un lobe pulmonaire; tous les symptômes révélent une preumonie, le frisson, la fièvre, la temperature élevée, la dyspnée, la toux, les crachats romfles : tout indique la phlegmasie pulmonaire, et cependant les signes sont muets; la matité, les râles et le souffle font défant, jusqu'au moment où la phlegmasie, par son extension, provoque les signes habituels qui permettent de la localiser.

Pneumonie double. — Assez fréquentment, on voit une seconde pneumonie se déclarer dans le cours d'une première. C'est du sixième au huitième jour que se déclare cette seconde pneumonie, a la pneumonie n'étant jamais double d'emblée » (Grisolle). Relativement au siège, toutes les variétés sont possibles; le plus souvent c'est le lobe correspondant du côté opposé qui est pris. La seconde pneumonie est en genéral moins étendue que la première, et la phlegmasie est moins violente. Elle ne se traduit ni par un frisson nouveau ni par un nouveau point de côté; l'aspect des crachats de la première n'est guêre modifié par les crachats de la seconde pneumonie; c'est donc la percussion et l'auscultation qui decouvrent le nouveau foyer pneusone.

monique que les symptômes n'avaient pas annoncé. Néanmons, il faut dire que la dyspnée est plus vive au moment de la nouvelle invasion, et la température axillaire offre un signe précieux. Dans la pneumonie umlatérale, la température axillaire est plus élevée de quelques dixièmes du côté de la pneumonie; dans la pneumonie double, la température axillaire est égale des deux côtés. (Landrieux⁴.)

Pneumonie du sommet*. — Considérée à juste titre comme fort grave, elle est souvent accompagnée de collapsus, d'adynamie, d'état typhoide; elle passe facilement à la suppuration, elle suscite volontiers le délire et l'ictère, et les signes habituels de la pneumonie franche, le point de côté, la toux, l'expectoration, y sont moins accusés. Ce qui fait la gravité de cette pneumonie du sommet, c'est d'abord qu'elle est plus fréquente dans la vieillesse², c'est aussi que l'alcolisme et les mauvais états généraux, diathésiques et cachectiques, créent la pneumonie au sommet plutôt qu'auleurs; les raisons de cette prédilection sont judeneusement discutées par l'eter, qui considère les lobes supéreurs du poumon comme donés d'une vitalité inférieure, comme des lobes « auxiliaires et de renfort « ».

La preumonie du sommet est plus fréquente à droite, et quand on n'en trouve pas les signes dans la région clavicutaire ou dans la fosse sus-épineuse, c'est dans l'aisselle qu'il faut les chercher. Yu la localisation de cette pneumonie, on pourrait être tenté de la prendre pour une lésion tuberculeuse : c'est là une erreur de diagnostic qu'il faut éviter.

Pneumonie massire. — Dans cette forine de pneumonie (Grancher), les coagulations fibrineuses s'étendent dans tout le réseau bronchique du territoire envahi et arrivent même aux bronches volumineuses. Il en résulte que l'air ne péné-

^{1.} Températ. comparat. dans la pneum. double. Paris, 1869.

^{2.} Saint-Ange. Preumonie du sommet Thèse de Paris, 1878.

^{3.} Nous voyons dans la statistique de M Durand-Fardet que sur 30 cas de poeumonie mortelle, les sommets ontété pris 18 fois (Traité des maindies des vieillards, p. 469).

^{4.} La pneumonie du sommet (loc. cit., p. 683).

trant plus dans les tuyaux bronchiques, la plupart des signes stethoscopiques de la pueumonie font défaut!, il n'y a ni râles ni souffle et l'expectoration est presque nulle.

On conçoit alors combien est difficite, dans quelques cas, le diagnostic entre un épanchement pleural et la pneu monie massive. Néanmoins, quelques signes peuvent per mettre d'établir ce diagnostic. La matité de l'épanchement est plus complète, plus hydrique, que la matité de la pneumonie. De plus, le déplacement des organes et notamment du cœur, presque nul au cas de pneumonie, est plus ou moins accusé au cas d'épanchement.

VARIÉTÉS DE LA PNEUMONIE SULVANT L'AGE

A. L'enfant est plus enclin à la pneumonie lobulaire qu'à la pueumonie lobaire, néanmoins la pneumonie lobaire s'observe fort bien chez lui, même des la première années. Chez les jeunes enfants, le début de la pneumonie est fréquemment accompagne de convulsions, de vomissements, d'éruptions érythémateuses. La respiration est haletante, le nombre de pulsations attaint et dépasse 140 par minute. Vers l'âge de cinq ans on constate du râle crépitant sec. au-dessous de cet âge c'est plutôt du râle sous-crépitant. Les autres signes ressemblent beaucoup à ceux de la pneumonie de l'adulte, mais l'enfant n'expectore pas, d'où l'absence de crachats rouillés qu'on observe rependant parfois chez les enfants de quatre à cinq ans. Chez les enfants au-dessous de deux ans, la marche evelique de la fièvre est vraiment le seul signe qui permette de différencier la pneumome franche de la broncho-pneumonie. Le pronostic de la pneumonie lobaire n'est grave que dans le très jeune âge; un peu plus tard, la maladle est relativement bénique.

B. Chez le vieillard, dont l'organisme réagit peu, la pneumonie est insidieuse, le frisson est insignifiant, et le poud

^{1.} Anglade. Preumanie massive. Thèse de Paris, 1881, nº 101.

^{2.} Carron de la Carrière. Pueumonte labatre chez les enfants. Thèse de Paris, 1886. D'Espine, Rev. de méd., terrior 1888.

de côté pent passer inaperçu; la coloration du visage et la secheresse de la langue sont quelquefois les seuls signes révélateurs; c'est en vain qu'on attend les crachats rouillés, qui n'apparaissent pas, le râle crépitant est plus gros que chez l'adulte, en un mot, la preumonie est défigurée par t'oge de l'individu. A la Salpètrière on voit quelquefois des neulles femmes promener leur paramonie et continuer a manger et à vaquer à leurs occupations; elles meurent presque subitement, et à l'autopsie on trouve une pneumonie suppurée.

VARIÉTÉS CLINIQUES DE LA PNEUMONIE

Au début de cet article, j'ai choisi, pour type de ma description, la forme la plus vulgaire de la pneumonie lobaire, mais on a pu voir, par la description des localisations extra-pulmonaires à la plèvre, au cœur, aux méninges, aux reins, que ces différentes localisations donnent à la pneumonie un aspect spécial. Ce sont déja des variétés cliniques; elles dépendent de la prédominance des lesions sur tel ou tel organe; mais dans d'autres cas, les variétés cliniques reposent sur l'ensemble du complexus morbide et la maladie parennonique revêt des allures spéciales que je vais passer en revue :

a. Dans la forme dite inflammatoire ou sthénique, forme souvent décrite par les anciens auteurs et fréquente à la campagne, les caractères principaux de la pueumome sont les suivants : rougeur de la face, épistaxis, céphalalgie violente, agitation, fluxion violente du poumon, crachals partois sanglants, hépatisation rapide, pouls rapide et vibrant.

b. La forme asthénique est caracterisée par les symptémes suivants : début insidieux, courbature, délire précoce, soubresauts des tendons, abattement, stupeur, pouls mou et négal, tendance à l'adynamie, au collapsus.

c. Les formes nerveuses revêtent plusieurs caractères : Le délice est fréquent dans la pneumonie, surtout chez les buveurs ; il peut n'être pas associé à des lésions cérébrales, tandis que dans d'autres cas le délire est provoqué par une méningite cérébrale on cérébro-spinale, lesions dues aux localisations du pneumocoque.

Les paralyses consécutives a la pneumonie revêtent différentes modalités : les paralysies qui surviennent pendant la phase aigué de la pneumonie affectent presque toujours le type hémiplegique avec ou sans aphasie, avec ou sans apoplexie. Curables chez l'adulte, mortelles chez le vieillard, ces paralysies sont dues à des lésions des vaisseaux cérébraux (Lépine).

Les paratysies qui surviennent pendant la convalescence de la pneumonie affectent le type paraplégique, ou le type de paralysies isolées, avec ou sans atrophie musculaire. Ces paralysies sont dues, les unes à des altérations méningospinales, les autres à des névrites périphériques, d'origine toxique, rappelant un les paralysies de la diphthérie.

d. La pneumonie dite bilieuse comprend deux formes bien distinctes*: dans l'une, il y a pneumonie avec ictère, et cet ictère est consécutif à une inflammation catarrhale des voies biliaires ou à une péri-hépatite provoquée par une pneumonie inférieure droite: ce sont là des lésions purement locales et de voisinage; dans l'autre cas, il y pneumonie avec état hilieux, ce qui vise un état morbide général. Cet état bilieux est caractérisé par une teinte sub-ictérique, avec absence de réaction vive, mollesse du pouls, céphalalgie, langue saburrale, vomituritions et dévoiement. L'état bilieux accompagne les formes graves (pneumonie du sommet, alcoolisme); il est lié à la constitution médicule saisonnière 5, il fait partie de ce qu'on appetait la fièvre biheuse péripneumonique, et il explique les épidémies de pneumonies biheuses. Dans quelques cas exceptionnels, la pneumonie est liée à

^{1.} Stéphan. Revue de médecine. 10 janvier 1889. — Boulloche, Paraigsies pneumoniques. Thèse de Paris, 1892. — Bonon et Gérandel. Arch. gener. de med., lévrier 1963.

^{2.} Peter, Loc. cif., p. 759

^{5.} Laser à ce sujet le remarquable article de Chauffard Arch. de méd., 1803. Constitution médicale de 1802.

une hépatite diffuse, l'une des variétés de l'ictère grave.

r. Preumonic maligne et épidémique. - Je dirai d'abord que toute pueumonie, bénigne ou maligne, est une maladie infectueuse et infectante, mais it est d'usage de réserver, chinquement, cesépithètes d'infectieuse, infectante, malignet, aux formes graves et anormales. Il y a d'abord les pneumonnes infectueuses qui, à différentes époques, out apparusous forme épidémique, dans le cours d'épidémies de malaria, de scorbut, de fièvre typhoide. Ce sont là des pneumonies secondaires, survenant à titre d'épiphénomène dans le cours d'une maladie générale, et empruntant leurs caractères et leur gravité au milieu dans lequel elles se sont développées : je n'ai pas à m'en occuper ici.

Mais, dans bien des cas, la pneumonie se développe pour son propre compte, tantôt sous forme isolée, plus souvent sous forme d'épidémies plus ou moins circonscrites, associées ou non à des épidémies grippales, avec toutes les allures d'une maladie infectieuse. La contagion en est même bien prouvée. L'épidémie éclate dans une prison, dans une caserne, dans une petite localité, elle se restreint à une maison, à une famille, et trois et quatre membres de cette famille sont

simultanément ou successivement atteints.

Dans quelques cas, cette pneumonie épidémique ne différe pas, ou différe peu de la pneumonie franche; plus souvent elle a des allures spéciales qui l'ont fait nommer pneumonie typhoïde, pneumonie asthénique, adynamique, etc. L'hépatisation se fait parfois en plusieurs foyers, les crachats sont sanglants plutôt que franchement rouillés, la maladie s'accompagne de tuméfaction de la rate, de diarrhée, d'albuminurie, de teinte ictérique des téguments, de pleurésie, de péricardite, d'endocardite végétante, de méningite, de parotidite. d'anxièté précordiale, de prostration. La courbe de la fièvre ne ressemble pas à celle de la pneumonie franche. Les lésions histologiques sont même un peu spéciales. Le pronostie de ces pneumonies n'est pas fatalement

1. Séc. Maladies spécifiques du poumon, Paris, 1888.

^{2.} Menetrier. Grippe et pneumania en 1886. Thèse de Paris, 1886.

grave ; la maladie est bénigne dans tel foyer épidemique, et terrible dans un autre. Le pronostie, comme le tableau

clinique, comporte tous les intermédiaires.

f. Grossesse et pneumonie. - Grisolle avait avancé que la pneumonie lobaire est redoutable pour les femmes grosses : actuellement on est d'un avis contraire, bon nombre d'observations ont été publices de femmes atteintes de pneumonies à diverses époques de leur grossesse avec bénignité relative pour la mère et pour l'enfant. J'ai vu l'an dernier trois femmes atteintes de pneumome pendant leur grossesse ; l'une d'elles, que j'ai vue avec le docteur l'orak, était à une période très avancée de sa grossesse ; ces trois femmes ont guéri et l'accouchement s'est fait dans d'excellentes combitions. La transmission de la pneumonie au fœtus est un fait établi ; dans les cas qui ont éte publiés, l'enfant a succombé peu de jours après l'accouchement. Le nouveau-né peut succomber sans présenter de localisation pulmonaire. Un trouve à l'autopsie des lésions du foie et de la rate dues aux toxines microbiennes d'origine maternelle qui ont traversé le placenta 1.

Une preumonie se déclarant chez une nourrice diminue ou supprime la secrétion lactée. En tout cas, le preumocoque pouvant être transmis par l'allaitement, une nourrice attenute de opeumonie ne devra pas continuerà allaiter son nourrissons.

Étiologie — La pneumonie lobaire est surtout une maladie de l'adulte; chez le vieidard, elle revêt des allures spéciales, et l'enfant, plutôt en lio à la forme lobulaire de la pneumonie, est néanmoins sujet à la pneumonie lobaire Les changements de saison, novembre, mars et avrit, paraissent favorables au développement de la pneumonie. Lie état de faiblesse ou de débilite antérieur n'est pas toujours une cause prédisposante necessaire, car la pneumonie atteint frequerument des gens qui étaient en parfaite santé. Cer-

^{1.} Nattan-Larver. Les premiers stades de l'hérédité pathologique maternette. These de Paris, 1901

² N aut 1 Passage des micro organismes de la mère à l'enfant par le lait. Thèse de Paris, 1891.

tains individus ont une prédisposition spéciale aux récidires et contractent plusieurs fois la pneumonie dans le courant de leur existence; ce sont probablement ceux chez lesquels le pneumocoque séjourne en permanence, attendant une occasion lavorable pour son développement.

de me suis expliqué précèdemment sur les questions d'épidemicité. Les épidémies pneumoniques sont limitées à une localité ou généralisées à une ville, à une province, à un pays: elles coincident souvent avec la grippe; elles sont dues aux causes atmosphériques ou climatériques encore mal conques qui exaltent la virulence du pneumocoque.

La question de contagion mérite d'être bien connue⁴. La pueumonie est contagieuse, et les crachats, par leurs organismes pathogènes spécifiques, sont les agents les plus habituels du contage; la contagion est même possible longtemps après la guérison de la pueumonie. Le fœtus peut être infecté par sa mère atteinte de pneumonie et avoir lumente les lésions pulmonaires et extra-pulmonaires de l'infection pneumonique⁴.

La nature de la pneumonie lobaire a été diversement interprétée, et jusqu'à ces temps derniers deux grandes théores etaient en présence : l'une, la doctrine hippocratique, soutenue et défendue par l'école de Montpelher, ne regardat la lésion du poumon que comme l'expression locale et secondaire d'un état général qui est la fieure pneumonique, la pneumonie, c'est-à-dire la lésion, serait donc le résultat de la fièvre pneumonique, qui est la maladie. A cette théorie, l'école anatomo-pathologique de Paris avait opposé une tréorie tout opposée : la lésion du poumon est toute la maladie, et c'est la lésion primitivement locale qui pour l'ecole organicienne est la cause de la fièvre et des symptôties généraux concomitants.

Entre ces opinions extrêmes, une opinion intermédiaire avait trouvé place. On admet généralement que le refroidis-

Netter, Contagion de la passimonie, Arch. de méd., 1888, Netter, Societe de biologie, 9 mars 1889. sement est une des causes les plus habituelles de la pneumonie; mais, pour agir efficacement!, le froid, ou toute autre cause provocatrice, doit rencontrer l'organisme en

état favorable de réceptivité.

D'abord, est-il vrai que le froid joue un rôle si considérable dans le développement de la pneumonne? D'après certaines statistiques, le froid n'aurait agi comme agent provocateur que dans la moitié ou que dans un tiers des cas³. La cause de la pneumonie lobaire réside dans l'existence d'un organisme infectieux³, le pneumocoque, qui est l'agent de toute pneumonie lobaire, mais le refroidissement en est le principal agent provocateur.

Le pneumocoque étant la cause de la pneumonie, comment admettre que sa pénétration dans le poumon soit suivie à si bref délai de tous les grands symptômes de la pneumonie aigne? C'est pour répondre à cette objection que M. Jaccoud admet, avec juste raison, la possibilité de l'auto-infection : a L'organisme humain porte constamment en lui des microbes en grand nombre, de bien des espèces différentes; tant que son fonctionnement est normal, il est pour eux un milieu hostile qui en prévient les effets nuisibles; mais vienne que perturbation qui altère le fonctionnement physiologique, le milieu hostile devient un milieu favorable et l'organisme trouble est livré sans résistance efficace à l'activité de ses propres microbes, dont il tolérait naguère la prisence sans en être impressionné*, » Le pueumocoque existe à l'état normal dans la bouche (Pasteur), dans le pharynx, dans les bronches (Netter). S'il pénêtre dans le poumon chez des gens qui ne sont pas en état de réceptirifé, son influence pathogene est annihilée par l'activité des phagocytes

¹ Peter, Refroidissement et opportunité morbide. Chn. médic., t. 1, p. 690.

² Lépine, Artiele Pressons du Diction de médecine et de chirusgre 1. XXVIII, p. 458.

³ Hallopean. La doctrine de la flèvre pneumonique. Revue des semedic., 1878, t. XII. p. 753.

^{4.} Jaccoud. Académie des sciences, 26 avril 1887.

pulmonaires dans le cas contraire, la pneumonie se déclare. La dissemination du pneumocoque produit les localisalions extra-pulmonaires que nous avons passées en revue.

En opposition à la pneumonie primitire que je viens de decrire, il y a des intections pneumoniques secondaires? a évolution moins franche, qui surviennent au déclin ou dans le cours d'autres maladies (diabète, cachexies, goutte, tièvres éruptives, etc.); cette variété de pneumonie lobaire est assez rare, car la forme secondaire est surtout dévolue

à la premionie lobulaire.

Marche. - Durée. Terminaison. - La pneumonie lohaire, franche, a une durée moyenne de cinq à dix jours, rarement moins, rarement plus. La période ascensionnelle de la température est courte et rapide; des le second jour, elle atteint son maximum, 40 à 41 degrés, puis la température reste stationnaire pendant quelques jours, avec une rémisson matinale de 0º.5 à 1 degre, et dans la majorité des cas. la défervescence, est brusque et terminée en 24 heures. Cette défervescence, qui se fait habituellement du cinquième au septième jour, est souvent accompagnée de phénomènes de crise : sueurs, épistaxis, diarrhee, urmes abondantes et albumineuses 3, et surtout augmentation du taux du chiorure de sodium urinaire. Cette augmentation est d'autant ous forte que la rétention du chlorure dans les tissus du paemnonique a éte plus complète pendant la maladie 4. Il st remarquable que la défervescence est partois précédee d'une aggravation passagère de la maladie, ce qu'on anommé phase précritique. Quant à l'herpès laboal, on ne peut pas le considérer comme un phénomene critique, car il apparaît requemment des les premiers jours de la pneumonie,

2. Vulp an Thèse d'agrégation, 1860.

¹ Gamaléia. Étiologie de la pneumome fibrineuse. (Ann. de l'Institut Pasteur, 1889, p. 458;

^{3.} Jus ju'a la defervescence, les urines étaient rares, foncees, elles contena ent par 21 heures, do 35 à 50 grammes d'urce au heu de 28 a 30, chiffre normal.

i Looper. Mecanismo regulateur de la composition du sang. Thèse de Paris, 1903-

La suppuration du poumon est une cause fréquente de mort, néammoins la terminaison fatale peut arriver sans que la pneumonie aboutisse à l'hépatisation grise; on voit, en effet, des pneumoniques frappès d'adynamie et de collapsus mortet des la période d'hépatisation rouge; d'autres succombent à l'étendue de la lésion, qui envahit plusieurs lobes, retrécit le champ de l'hématose et entraîne l'asphysie et la parésie cardiaque. Il y a des cas, bien avérès, où la pneumonie suppurée a entraîné la mort par intection purulente⁴, le bloc pneumonique pouvant suppurer du fait seul du pneumocoque ⁴.

Diagnostic. Pronostic. — Différencions d'abord la pneumome lobaire des autres phlegmasies broncho-pulmonaires.

1. — La pneumonie lobaire, celle que je viens de décrire, est presque toujours primitive; elle envahit, dans le poumon, un ou plusieurs de ses lobes, elle reste confinée à un territoire défini et ménage le reste de l'organe. Début, marche et terminaison sont nettement accentués; le râle crépitant, le souffle tubaire et les crachats roudlés ne permettent guère la confusion; la purulence est une exception et la guérison est sa terminaison la plus habituelle quand l'infection ne se généralise pas à d'autres organes. Ces caractères, je le répete, sont denatures quand la pneumome est secondaire, quand elle revêt la forme épidemique, on quand elle se developpe chez le vieillard.

l'ajoutera, du reste, que, même dans ses formes franches, la pneumonie tobaire ne presente pas toujours au complet le tableau que j'ai retracé dans ce chapitre; il m'arrive d'observer des pneumonies tobaires sans rencontrer le type classique absolu; beaucoup de pneumonies dites tobaires confinent à la fluxion de poitrine et sont les intermédiaires qui relient entre elles, cliuiquement, les différentes phleg-

masies des voies respiratoires.

 La preumonie lobulaire ou broncho-preumonie, sutout frèquente chez les entants, est souvent consecutive a

Jaccoud. Elimque médicale, 1887. p. 117.
 Griffon. Societé de biologie, 25 juillet 1896.

une autre maladie (rougeole, diphthérie, coqueluche, grippe, tuberculose, etc.). Elle mérite moins que la précédente le nom de fibrineuse; elle est lobulaire, c'est-à-dire qu'elle procéde par noyaux, disséminés dans les deux poumons, que ces noyaux soient isolés ou confluents (preumonie pseudolobaire). La maladie n'épuise pas toute son action sur les foyers enflammes, elle procède par poussées successives, elle n'est franche ni dans ses lésions ni dans ses allures, el sa description, on l'a vu, diffère notablement de la description de la pneumonie lobaire.

5. — La fluxion de poitrine n'est pas la pneumonie, et, d'autre part, elle est autre chose qu'une simple congestion: c'est un état morbide dans lequel les éléments hyperénique et phlegmasique sont diversement combinés. La fluvion frappe ou effeure un ou plusieurs lobes pulmonaires sans ménager les autres parties de l'appareil respiratoire : les bronches. la plevre, les muscles du thorax, en un mot, tous les plans superposés qui forment la potrine peuvent être attents à

des degrés divers par la fluxion.

4. — La splino-pneumonie (Grancher) est ainsi definie par son auteur; « Entre la congestion pulmonaire et la pneumonie lobaire, à côté de la bronche-pneumonie, il existe un état morbide du poumon, sorte de pneumonie subaigué qui simule une pleurésie avec épanchement moyen, et qui mérite une description et une dénomination propres « » M. Potain a décrit une variété de pneumonie qu'il a nominée pneumonie congestive, à laquelle, dit-il, la spléno-pneumonie peut être assimilée ».

5. — La preumonie hypostatique n'a pas les attributs anatomiques d'une vraie pneumonie; c'est un état motte dans lequel la congestion passive et l'ordème jouent le rôle principal et sont accompagnés de transsudation légérement ubrineuse, et quelquelois d'hémorrhagie. Cet etat morbite, consecutit aux maladies du cœur, a l'hypostase, au décubitus

^{1.} Grancher, Société méd. des hapit sur, 1885.

^{2.} Potain. Bulletin medical, 25 août 1895

longtemps prolongé, se localise de préférence aux parties

postérieure et inferieure des poumons.

6. — La pleurésie au début présente de nombreuses analogies avec la pneumonie; toutefois, dans la pleurésie, le frisson est moins violent, la température initiale est moins élevée; le point de côté est souvent plus aign. l'expectoration fait défaut et le frottement râle, qu'on perçoit à l'auscultation, est plus mouillé, plus diffus, que le râle crépitant sec et nettement localisé de la pneumonie.

Il ne suffit pas de diagnostiquer une pneumonie, il faut encore savoir si elle est franchement inflammatoire, bilieuse, adynamique; si elle est ou non compliquée de pleurésie, d'endocardite, de péricardite, de méningite, d'otite; si elle est primitive ou secondaire; si elle n'est pas doublée d'alcoohsme; si elle n'est pas le premier acte d'une fièvre typhoide qui nonmeuce; si elle ne s'est pas développée sur un sujet diabêtique, ou tuberculeux; et chacun de ces éléments intéresse le pronostic et le traitement autant que le diagnostic.

La pneumonie acquiert une gravité exceptionnelle dans la vicillesse, « elle en est le fléau le plus redoutable » (Cruveillier); on peut même dire « qu'elle constitue la fin natu-

relle des vicillards » (Peter).

Traitement. — Le traitement de la pneumonie doit s'adresser bien moins à l'état local qu'à l'état général. Quand la pneumonie est franche et d'allure bénigne, on se contentera d'une expectation dégnisée, boissons émollientes et acidulées, laxatifs, bouillons, eau vineuse; dans le cas contraire, il faut agir d'après les indications. Le vésicatoire me paraît plus nuisible qu'utile.

Le point de côte de la pneumonie sera calmé par une application de sangsues, par l'antipyrine, par des injections sous-cutanées de morphine, par des onctions avec une poinmade ainsi composee : vaseline, 10 grammes ; saheylate de

methyle, 1 gramme.

A la pneumone vivement inflammatoire on opposera la medication antiphlogistique on contro-stimulante: — émissions sanguines, saignées, ventouses, sangsues, le tartre stiblé et mieux encore le kermes administre suivant les préceptes de Trousseau :

On donne 10 à 15 pilules par 24 heures, et s'il survient des vomissements ou de la diarrhée, on administre arec chaque pilule une goutte de laudanum de Sydenham.

On obtient aussi de bons résultats de la digitale administrée en infusion à la dose de 60 centigranmes à 1 gramme, dans un julep, donné par intervalles en 24 heures (llirtz)¹, mais je n'ai jamais expérimenté cette médication. La pneumonie bilieuse sera efficacement combattue par les vomitifs et notamment par l'ipéca. La pneumonie adynamique sera traitée par les toniques et par les reconstituants, le quinquina, les teintures de coca et de kola, le vin, le champagne, la potion de Todd, 60 à 100 grammes d'eau-de-vie dans un julep de 120 grammes à donner par cuillerées d'heure en heure. Dans le cas où la tievre est violente, on aura recours au sulfate de quinine ou a l'antipyrine.

Quand la pneumonie revêt la forme alaxique avec délire, agitation, fièvre violente, on donnera avec avantage la potion suivante à prendre par grandes cuillerées d'heure en heure.

Eau de fleur d'oranger.						100	grammes.
Eau de laurier-cerise.	٠	٠		,		10	
Sirop d'éther				,		40	
Recouure de notassinm						9	_

C'est dans les formes ataxiques et hyperthermiques de la pacumonie que les bains froids out été préconisés. J'ai misplusieurs fois cette médication en usage, et avec succès; je

1. Art. Dietrank. Nouv. Diot. de med. et de chir., t. ix, p. 542.

conseille de donner les bains suivant les préceptes qu'on trouvera formulés dans le traitement de la flèvre typhoide.

Si la pneumonie est accompagnée d'irrégularités du pouls, de mollesse des battements cardiaques, de tendance au collapsus cardiaque, on pratiquera des injections souscutanées de caféine avec la solution suivante :

Rau distill	lée				٥				٠	4	B	à	8	grammes.
Benzoate d	1e	501	itd (3.	٠	4		٠		02	q	0	3	_
Benzoate	de	CB	ďěi	20								٠	3	

Injecter, tous les jours, une ou deax seringues de Pravaz de cette solution.

Je conseille également, dans le même cas, les injections de sérum à la dose journalière de 250 à 500 grammes et au delà. Pour plus de détails sur cette médication, prière de consulter le mémento thérapeutique annexé au tome V.

Le pneumonique doit boire en quantité du lait, de l'eau fraiche, des tisanes avec ou sans lactose; il est essentiel de favoriser la secrétion des urines. Le lait a de plus l'avantage de protéger le rein, ce qui u'est pas à dédaigner, maintenant surtout que nous connaissons bien la néphrite pneumonique.

le dois ensin dire quelques mots du traitement de la pneumonie par les injections sous-culanées d'essence de térébenthine.

Fochier (de Lyon) avait remarqué que dans certains cas d'infection puerpérale, quand il n'y a pas de lésion importante appréciable, il n'est pas rare de voir une amélioration soudaine coincider avec l'apparition d'un foyer de suppuration, à la fosse illiaque, au sein, au niveau d'une jointure, ou ailleurs. Cette apparition d'un abcès ou d'un phlegmon, en un point nettement localisé, semblait jouer un rôle curatif. Fochier a donné à ces abcès le nom d'abcès de fixation. Il s'est alors demandé si l'on ne pourrait pas, le cas échéant, provoquer thérapeutiquement des abcès analogues. De fait, chez des femmes dont l'état paraissait désespéré, il a obtenu des guérisons en provoquant des abcès, au moyen d'injections sous-cutanées d'essence de térèbenthine.

Lépine ayant obtenu un succès par cette médication, dans un cas de pneumonie, je l'ai appliquée à deux femmes de mon service, atteintes l'une et l'autre de pneumonie fort grave et probablement en imminence de suppuration : ces deux malades ont guéris. Voici en quoi consiste la médication : Avec une seringue stérilisée on pratique à la partie externe des deux consess, et à la région deltoidienne des deux bros, dans le tissu cellulaire sous-cutané, une injection d'un centimètre cube d'essence de térébenthine, soit 4 centimètres cubes pour les 4 injections. Ces injections provoquent une douleur extrémement vive, qui dure deux heures environ. Les régions injectées présentent le lendemain un empâtement cedémateux, blanchâtre, diffus. Puis un phlegmon se forme, on ouvre le foyer purulent, et le pus de ce foyer était amerobien dans mes deux observations.

Que ces phlegmons soient dénommés « abcès de fixation » on « abcès de dérivation », peu importe. Ce qui importe, c'est le résultat thérapeutique. Il mérite, je crois, d'être pris en sérieuse considération. Cette médication me paraît devoir être réservée pour les malades qui sont atteints de pneumonies graves dont les symptômes annoncent l'imminence de l'hépatisation grise.

Le collargol a donné parfois de bons résultats (Netter). On l'emploie en frictions, en utilisant chaque fois gros comme une noisette d'une pommade à 13 pour 100 de collargol (pommade de Credé). Ces frictions sont faites tous les jours à l'aine, à l'aisselle, à la face interne des jambes, préalablement dégraissées par un lavage à l'alcool et à l'éther.

Le traitement prophylactique de la pneumonie ne doit pas être négligé. Il ne faut pas oublier que, la pneumonie étant contagieuse, on devra prendre les précautions usitées en pareil cas pour l'isolement des malades, pour la désinfection des crachats et objets de literie ou de lingerie ayant servi aux pneumoniques.

^{1.} Dieulatoy. Société médicale des hópitaux, 18 mars 1892.

§ 5. PREUMONIE CHRONIQUE - SCLÉROSE DU POUMON

L'inflammation chronique du poumon intéresse le parenchyme (pneumonie parenchymateuse) et le tissu conjonctif (sclérosc pulmonaire). Ces lésions diversement combinées donnent naissance aux variétés de pneumonie chronique que nous allons étudier sous le nom de pneumonie chronique lobaire, pneumonie chronique lobulaire et pneumonie chronique corticale.

Quant à la pneumonie chronique, que l'on nommait casécuse et qui n'est en somme qu'une pneumonie tuberculeuse, elle sera étudiée plus loin au sujet de la phthisse

pulmonaire.

Pneumonie lobaire chronique. — La forme lobaire de la pneumonie chronique est beaucoup plus rare que la forme lobulaire. Elle est primitive ou consécutive à la pneumonie lobaire aigué. L'impaludisme ne paraît pas étranger à son

developpement.

En étudiant la pneumonie lobaire aigué, nous avens vu que la maladie une fois terminée, il n'en reste pas moins dans les alveoles pulmonaires un reliquat inflammatoire qui peut mettre plusieurs semaines à se résoudre (Andral). Même quand il est lent, ce processus aboutit bien rarement à la forme chronique de la pneumonie, parce que le parenchyme de l'organe est respecté, et s'il y aboutit, c'est que, sous l'influence d'un processus inflammatoire nouveau, le parenchyme pulmonaire est atteint.

On décrit à cette pneumonie chronique deux phases successives! : l'induration rouge et l'induration grise. Le tissu pulm naire atteint d'induration rouge est ferme et augmenté de volume; la section du poumon est moins granuleuse et

^{1.} Charcot, Thèse d'agrégation, 1860. — Regimbeau. les pneumonies chroniques Thèse d'agrégation, Paris, 1890. — Letuite. Les seléroses pulmonaires. Gazette hebdom., 1890.

le tissu est moins friable que dans l'hépatisation rouge de la pneumonie aigué; la partie indurée ne crépite pas sous le doigt et plonge au fond de l'eau. Les parois des alvéoles et le tissu conjonctif péri-lobulaire sont envahis par un ussu de selérose. Les cavités alvéolaires sont rétrécies et parfois envahies par des bourgeons issus du tissu conjonctif

qui a remplacé la paroi de l'alvéole.

La sclèrose est, on le voit, intra et extra-lobulaire. Après plusieurs mois, l'induration rouge fait progressivement place à l'induration grise, le lissu pulmonaire, devenu impermeable, se retracte et diminue de volume, il est dur et crie seus le scalpel, il a tous les attributs des tissus de sclèrose (métamorphose fibreuse de Cruveifhier). Dans ce tissu sclérosé, on rencontre parfois des excavations (ulcères du poumon), mais on ne trouve aucune dilatation bronchique, contrairement à ce qu'on observe dans la broncho-pneumonie chronique.

Cette pneumonie chronique s'étend d'une façon uniforn e à tout un lobe et même à une partie du poumon; elle est

plus fréquente à la base qu'au sommet.

La matité, la déformation du thorax, l'expectoration de crachats muco-purulents, l'existence de souffle, de râles, de gargoullement, sont les différents signes de la pneumonie chronique; qu'on y joigne la frequence des hémoptysies, l'apparition d'un état cachectique avec flèvre, sueurs, amaigrissement, et l'on conviendra que le diagnostic serait bien difficile avec la phthisie pulmonaire si l'existence de celle-ci n'était confirmée par la présence des bacilles dans les crachats.

Broncho-pneumonie chronique. — La broncho-pneumonie chronique, plus fréquente que la forme précedente, fait habituellement suite à la broncho-pneumonie aigué et subnigue. Elle est plus commune dans l'enfance et dans la jeunesse, et ses causes les plus habituelles sont la rougeole, la diphthérie, la coqueluche, la grippe, la fièvre typhoide, la syphilis.

Dans la forme chronique comme dans la forme aigué, les

lésions de la broncho-pneumonie portent à la fois sur la bronche et sur le lobule. Sur une coupe perpendiculaire du lobule faite pendant la phase subaiguë, on voit la dilatation de la bronche et la transformation de ses éléments normaux en tissu embryonnaire. Le territoire des alvéoles qui entoure la bronche (nodule péri-bronchique de M. Charcot) est atteint d'hépatisation; les parois des alvéoles sont le siège d'une infiltration embryonnaire et les cavités alvéolaires contiennent un exsudat englobant des cellules épithéliales et des leucocytes. Autour de la zone hepatisée est la zone splénisée, siège de congestion avec desquamation ut chute des cellules épithéliales dans la cavité alvéolaire.

A mesure que la lésion devient chronique, les éléments intra-alvéolaires subissent la dégénérescence granulo-grasseuse, et les cellules embryonnaires qui infiltrent le parenchyme se transforment en tissu de selérose. La selérose atteint le tissu conjonctif péri-bronchique et péri-lobulaire,

et le parenchyme pulmonaire s'atrophie.

La broncho-pneumonie chronique atteint surtout les labes inférieurs et la partie postérieure des lobes supérieurs. Le tissu pulmonaire est violacé, dense et sec; la section est lisse, sans granulations, et au moyen d'un faible grossissement on aperçoit encore les divisions des lobules pulmonaires. Ces lésions de la broncho-pneumonie chronique avaient été nommées carnisation (Legendre et Bailly) par comparaison avec la chair musculaire. Dans quelques cas, le poumon est sclérosé, atrophié, et l'on y trouve des dilatations bronchiques. Ces dilatations tiennent à l'altération des parois bronchiques, elles se forment avant la période atrophique du poumon (Charcot), il est donc peu probable qu'elles soient consecutives à la sclérose pulmonaire comme le supposait Corrigan.

La marche de la broncho-pneumonie chronique est fort ente, et la maladie passe par une phase subaigué sujette à des temps d'arrèt. La matité, les râles, le souffle tubaire, parfois le gargouillement, sont les signes les plus habituels. La fièvre est frequente, l'expectoration est muco-purulente, parfois sanguinolente, et l'hecticité est le terme le plus fréquent de la maladie.

Pneumonies chroniques corticales. — Dans certaines pleurésies, parfois quand le liquide a été très lent à se résorber, la plèvre s'épaissit, se sclérose et forme au poumon une véritable coque fibreuse. Les lobes pulmonaires adhèrent entre eux et la plèvre pariétale est également adhérente à la paroi costale. Ce processus scléreux ne reste pas toujours tunté à la plèvre, il gagne le poumon, probablement par la roie des vaisseaux lymphatiques; les espaces conjonctifs qui séparent entre eux les lobules se transforment en travées fibreuses qui entourent les lobules et finissent par atteindre les alvéoles eux-mêmes.

Ainsi se trouve constituée une schrose pleuro-pulmonaire, la pneumonie prenant une forme fibroide cloisonnée (Charcot). Les schroses pleuro-pulmonaires sont assez rares (Brouardel, Tapret); j'en ai observé un exemple dans lequel il existant galement quelques dilatations bronchiques.

La sclérose pulmonaire s'associe comme lésion secondaire à diverses altérations du poumon, elle accompagne l'emphysème, les lésions tuberculeuses, les tumeurs, les kystes hydatiques, les pneumokonioses, etc.; on la rencontre assez fréquemment chez les vieillards. Les régions sclérosées sont indurées et pigmentées, la charpente fibreuse du poumon est épaissie, les parois des vaisseaux participent à l'altération libreuse, et les cavités alvéolaires sont atrophiées par le nouveau tissu. Il existe une sclérose pulmonaire apphilitique qui sera étudiée dans un autre chapitre au sujet des lésions syphilitiques du poumon. La lésion qu'on nomme induration ardoisée des sommets, si fréquente dans les ponmons de vieillards, n'est autre chose qu'un tissu de sclérose fortement pigmenté; ce tissu limite des alvéoles, qui sont, les uns atrophiés, les autres emphysémateux et il englobe

¹ These de Regimbeau, p 69.

^{2.} In Castel, Sciérose pulmonaire, Sociéte médicule des hópitaux, 1883.

— Belove, Sac. méd. des hópitaux, 1886.

souvent d'anciennes petites cavités kystiques, transformees en matière casécuso ou cretacée.

& G. PNEUMONIES PROFESSIONNELLES - PREUMONONIOSES

Les poussières de charbon, les poussières de fer, d'acier et de cuivre, de silice, déterminent des pneumonies chroniques que nous étudierons sous le nom d'anthracose, de sidérose et de chalicose.

Anthracose. — L'anthracose peut être physiologique, la plupart des poumons humains etant normalement marbrés de noir : mais, quand l'infiltration charbonneuse devient trop considérable, les lésions se développent avec toute une série de symptômes spéciaux. L'anthracose se produit surtout chez les mineurs, les charbonniers, et chez les mouleurs en cuivre, en fonte et en bronze, qui se servent de poussières de charbon dans les opérations du moulage.

Les lésions observées sont d'abord l'emphysème, puis une coloration noire du poumon, qui ne crepite plus, qui crie sous le scalpel à la coupe, et qui plonge dans l'eau. Les doigts qui écrasent le parenchyme pulmonaire sont colores en noir, ainsi que l'eau que l'on fait couler à sa surface. La coupe est marbrée de noir, ou d'une couleur noire uniforme. Le tissu du poumon est cloisonne par de larges travées conjonctives qui contiennent des poussières charbonneuses, accumulées en certains points sous forme de nodules. Histologiquement, on constate une sclerose lobulaire qui intéresse le tissu conjonctif qui entoure le lobule et la bronche centrale du lobule; on trouve dans ces régions une masse fibreuse farcie de grams noirs. On n'observe presque jamais de dilatation bronchique; par contre, l'oblitération des rameaux artériels bronchiques est fréquente; il en résulte des ulcérations caverneuses, irrégulières, déchiqueters, lobulaires, contenant un putrilage noir. Les parois bronchiques sont intactes. Les plèvres sont adhérentes et

épaissies, les ganglions sont durs et noirs. On observe parlois des lésions du cœur droit.

L'anthracose prédispose-t-elle à la tuberculose? Les auteurs ne sont pas d'accord sur ce point, cependant Oberthur dit formellement que la tuberculose est rare chez les houilleurs!; on peut admettre (Boulland) que si la lésion pulmonaire favorise l'évolution du bacille, cette évolution est arrêtée par la sclérose pulmonaire qui isole les foyers et les empêche de progresser. Les symptômes se déroulent en trois périodes (Tardieu). Dans la première période, on constate du malaise, avec perte d'appétit, amaigrissement, quintes de toux, suivies d'une expectoration noirâtre. A l'auscultation, on perçoit un affaiblissement du murmure vésiculaire, une exagération de la voix et quelquetois des râles sibilants et ronflants. Hans la seconde période, les symptômes s'aggravent : les vomissements apparaissent, l'oppression augmente, l'induration pulmonaire est complète. Dans les crachats noirs, on trouve souvent du muco-pus et quelquefois un peu de sang. La troisième période est caractérisée par les progrès de l'anémie et par la consemption; parfois le poumon se creuse de cavernes, et la mort survient, soit par cachexie (sucurs, diarrhee, flèvre hectique, asphyxie), soit par asystolie (lésion du cœur droit). La durée peut être de plusieurs années.

Chalicose. — L'infiltration du poumon par des poussières de silice (chalicose) s'observe chez les tailleurs de pierre et de grès (carriers, piqueurs de meules, tailleurs de silex, cantonniers), chez les aiguiseurs, les verriers, les porcelainiers, les fatenciers, les potiers, les peigneurs de lin (Greenhow).

A l'autopsie, les poumons sont farcis de nodules très durs, noirâtres, parfois gris blanc ou jaunâtres : histologiquement, on constate une sclérose lobulaire avec rétrécissement des alveoles, et de petits grains cristalloides, réfractant fortement la lumière et formés de silice. Il peut exister des cavernes entouvres de grains siliceux. Les ganglions sont durs et d'une couleur gris noirâtre. Les lésions du cœur droit sont fréquentes.

^{1.} Oborthûr. Anthracose et tuberculose. Thèse de Paris, 1897.

Les symptômes peuvent, comme dans l'anthracose, évoluer en trois périodes : l'expectoration semble plus abondante et les hémoptysies sont plus fréquentes. La maladie dure trois ou quatre ans.

La phthisie des faienciers (Porté⁴) évoluerait sous trois formes : une forme pneumonique, une forme emphyséma-

teuse, et une forme suffocante.

Sidérose. — On n'a pu reunir jusqu'à présent que 21 cas d'infiltration de poussières ferrugineuses dans le poumon (Zencker et Merckel) : ils ont été observés chez des ouvriers se servant d'oxyde rouge de fer (miroitiers, batteurs d'or, polisseurs de glaces). Dans une autopsie (Zencker), la surface du poumon était d'une couleur rouge brique, intense et uniforme, sillonnée de lignes plus noires répondant aux espaces interlobulaires : la plèvre était recouverte de plaques rouges; il y avait plusieurs cavernes dans le poumon, sans trace de tubercules. Au microscope, on notait de la sclérose pulmonaire avec des grains de fer qui donnaient à l'examen chimique la réaction spéciale du fer.

Les signes physiques ressemblent à ceux de l'anthracose :

l'expectoration rouge est caractéristique.

Le diagnostic est surtout basé sur les caractères des crachats; noirs dans l'anthracose, rouges dans la sidérose, sans caractères objectifs dans la chalicose. Le diagnostic différentiel ne pourra guère se poser qu'avec la tuberculose pulmonaire et le cancer latent de l'estomac. Dans le premier cas, la recherche de la profession du malade, l'examen des crachats au point de vue chimique et au point de vue hacillaire, seront les principaux élements du diagnostic. Dans le cas de cancer latent de l'estomac, où la confusion est possible (Letullet, l'erreur ne sera guère évitée que par l'examen attentif de l'évolution de la maladie.

Le traitement est tout d'abord prophylactique : il faudra aérer largement les locaux où l'on travaille, essayer d'em-

^{1.} Porté. Recherches sur la phihisie des falenciers. Thèse de Paris. 1893.

pècher la propagation des poussières, adopter l'usage des masques. Quand la pneumokoniose est déclarée, il faut conseiller le changement de profession; cette mesure radicale arrète souvent la maladie. A la sclérose on oppose les révulsifs, les balsamiques, l'arsenic et l'iodure de potassium.

\$ 7. THROMBOSE ET EMBOLIES DE L'ARTÈRE PULMONAIRE

La thrombose de l'artère pulmonaire est l'oblitération de ce vaisseau par un caillot sanguin formé pendant la vie. La thrombose de l'artère pulmonaire reconnaît des causes multiples : telles sont les cachexies (tuberculose, athrepsie, impaludisme, etc.), la compression de l'artère par une masse ganglionnaire, par une tumeur du médiastin. La thrombose est parfois consocutive aux pneumonies étendues, a la gangrène pulmonaire et à la pleurésie (Vergely). L'athérome et la sténtuse de ce vaisseau en sont des causes exceptionnelles.

L'embolie est l'oblitération brusque du vaisseau par un corps en circulation dans le sang. Ce corps, ou embolus, poud très souvent naissance au niveau d'un thrombus. Les accidents consécutifs à l'embolie, les lésions auxquelles elle donne naissance, varient avec le volume de l'artère oblitérée, et avec la nature mème du corps obturateur. Aussi a-t-on coutume d'étudier séparément les embolies des grosses, des moyennes, et des petites branches de l'artère pulmonaire. A cette dernière catégorie se rattachent les embolies pulmonaires capillaires; aux deux premières appartiennent les embolies lobulaires et lobaires.

L'embolus volumineux qui s'arrête dans une artère de mos ou de moyen calibre est généralement constitué par en corps merte : l'embolie est dite alors mécanique. L'embolie capillaire peut être également mécanique, mais le plus souvent elle est spécifique, infectante, microbienne. Nous

nous occuperons en premier lieu des oblitérations mécamques de l'artère pulmonaire.

EMBOLIES MÉCANIQUES DE L'ARTÈRE PULMONAIRE

Pathogénie. — La thrombose de l'artère pulmonaire peut se fragmenter et donner naissance à des embolies (migration du caillot obturateur), mais ces embolies sont beaucoup plus rares que celles qui ont leur origine dans le cœur ou dans

les grosses veines périphériques.

a. Les embolies de l'artère pulmonaire d'origine cardiaque s'observent surtout au cours des affections mitrales et du rétrécissement mitral en particulier (Buguet). Les affections aortiques, au contraire, leur donnent rarement naissance. M. Bucquoy a insisté sur les embolies pulmonaires qui sont consécutives à l'artério-sclérose; mais comme cette affection s'accompagne souvent de myocardite chronique, c'est la, sans doute, une cause d'embolie. Dans tous ces cas, voici quel est le processus de l'embolie : sur les parois du cœur droit, et en particulier dans l'auricule droite, se déposent des amas fibrineux entremélés aux faisceaux musculaires qui font saillie dans la cavité de l'auricule. Le ralentissement du cours du sang dans le cœur, et l'altération de ce liquide, provoquent cette coagulation; peu à peu le caillot se desagrège et ses fragments sont lancés sous forme d'embolies dans les branches de l'artère pulmonaire. Parfois, l'embolus provient de débris de valvules on de cordages.

b. Les phiébites sont une cause très frequente d'embolie pulmonaire, surtout les phiébites des maladies infectieuses aiznes (flèvre typhoide, érysipèle, diphterie, grippe, variole, etc.), parce que le caillot se développe rapidement, et parce que son adhérence aux parois de la veine est très peu prononcée. Une place à part doit être faite à l'embolie pulmonaire consécutive à la phlegmatia des femmes en couches; l'accident apparaît habituellement dans les trois premières semaines de la maladie; passé la cinquième semaine, l'em-

bolie puerpérale est exceptionnelle.

Les phlébites des maladies infectieuses chroniques (tuberculose, cancer) et des cachexies (malaria, diabète, goutte, etc.) sont plus rarement suivies d'embolies pulmonaires.

Les phlébites suites de varices, de fractures, de compression par tumeur, peuvent également donner naissance à l'embolie, surtout si la lésion porte sur une veine des membres inférieurs. Parfois la phlébite a une origine cachée : telles sont les phlébites des veines utérines et utero-ovanennes (cancer de l'utérus, fibrome utérin, kyste de l'ovaire, tumeurs du rein, etc.), et néammoins dans ces différentes maladies l'embolie est à redouter.

Anatomie pathologique. — Pour bien comprendre l'évolution des lésions consecutives à l'embolie pulmonaire, il faut se souvenir que les poumons reçoivent deux sortes de vaisseaux artériels, les artères bronchiques destinées à la nutrition de l'organe et les branches de l'artère pulmonaire chargées d'assurer l'hématose. Ces deux ordres de vaisseaux restent indépendants. Les rameaux de l'artère pulmonaire, comme les artères de la rate et du rein, constituent des artères terminales (Cohnheim), c'est-à-dire que chacun d'eux occupe un territoire propre, sans anastomose avec les rameaux voisins; il en résulte dans leur fonctionnement et dans leurs maladies une indépendance complète. Dans le cas de thrombose et d'embolie, il n'y aura donc pas heu de compter sur la circulation collatérale pour remédier aux effets de l'obstruction de l'artère ou de l'artériole oblitérée.

Lorsque l'obstruction occupe une artère lobaire ou le tronc de l'artère pulmonaire, on observe l'anômie ou même, au cas de mort subite, on constate à l'autopsie l'atélectaire du territoire qui n'est plus irrigué. Si au contraire le malade a vécu quelques heures, on constate de la congestion, de l'adême, parfois même un infarctus occupant la presque tatalité d'un lobe.

Ordinairement, le vaisseau oblitéré est heaucoup moins volumineux; il s'agit, en général, d'une artère lobulaire. Cette obstruction se traduit alors par la formation d'un infarctus dit hémoptoïque (Laëunec). Ces infarctus peuvent

occuper tous les points du poumon, mais ils sont plus fréquents à droite qu'à gauche, et ils occupent plus volontiers la base, la face postérieure et les bords des poumons. fantôt uniques, tantôt multiples, et alors leur nombre peut être illimité, tout comme le nombre des embolies qui leur donnent naissance, ils ont une coloration noirâtre, truffér, et une consistance dure qui permet de les reconnaître à la simple pression lorsqu'ils sont situes dans la profondeur du parenchyme pulmonaire. Leur surface de section est ord-lante, sèche, lisse ou granuleuse lorsque le sang distrud tes alvéoles pulmonaires. Autour de l'infarctus, le tissu pulmonaire est rouge vif, tirant sur le jaune à mesure qu'on s'éloigne de l'infactus; il est fréquent de constater de l'edème pulmonaire et de la pleurésie généralement fort limitée.

Au microscope, on trouve les alvéoles remplis de globules rouges serrés les uns contre les autres, et plus ou moins déformés suivant l'âge de l'infarctus; les espaces interalvéolaires, l'épaisseur même des cloisons, tout, en un mot, est farci de globules rouges; c'est là le fait dominant. S'agit-il d'un infarctus ancien, les bématies ne sont plus guère reconnaissables, et ce qui domine, ce sont les cristaux d'hématoidine et d'hématine, les grains pigmentaires intiltrés dans les parois alvéolaires et les granulations graisscuses, La trame conjonctive est toujours épaissie. Let épaississement est quelquefois très peu prononcé, l'artériole redevenant peu à peu perméable, ce qui favorise la restitutio ad integrum. Parfois au contraire la sclérose prédomine et son exagération amène la production d'une véritable cicatrice fibreuse rétractile susceptible de s'infiltrer de sels calcaires (Pitres).

L'infarctus peut être envahi par des micro-organismes variés, d'où la coexistence possible de foyers pneumoniques, suppuratifs, ou gangréneux. Chez d'autres malades, l'embolus (phlebite des femmes en couches), porte en lu-même les micro organismes de la suppuration ou de la gaugrène.

Le mécanisme qui préside à la production des infarctus

est encore entouré d'obscurité, malgré les recherches expérmentales entreprises à cet égard. Un fait bien établi par flanvier et Duguet, c'est qu'il s'écoule un certain laps de temps entre le moment de l'oblitération artérielle et la formation de l'infarctus; l'intervalle compris entre ces actes morbides s'élève parfois à deux ou trois jours; on suppose alors que les parois de l'artére oblitérée s'enflamment en deçà du point oblitéré, perdent leur consistance et fimssent par se rompre. C'est à ce moment que l'infarctus se produit. Cette interprétation est aujourd'hui plus généralement admise que celle de la fluxion collatérale (Virchow, Rindfleisch).

Lorsque les embolies capillaires (non infectantes) sont peu nombreuses, elles ne s'accompagnent généralement d'aucune alteration du parenchyme pulmonaire, car la circulation se rétablit par les anastomoses du réseau capillaire. Si leur nombre est considérable, elles peuvent donner lieu à des accidents graves, en raison du nombre même des capillaires oblitérés. Expérimentalement, les embolies capillaires sont très faciles à reproduire par l'injection dans la jugulaire de substances pulvérulentes. Ces substances étant irritantes pour le tissu pulmonaire, déterminent au point où elles s'arrêtent des granulations pseudo-tuberculeuses.

Symptômes. — Diagnostic. — Les grosses embolies pulmonaires donnent naissance à une série d'accidents fort
dissemblables. Le malade peut être frappé de syncope et
mourre subitement; il peut survivre quelques instants ou
quelques heures, en proie à une dyspnée intense, à une
cyanose rapide, à des troubles cardiaques (angoisse et palpitations), sans que l'auscultation du cœur, pas plus que
l'examen de l'appareil respiratoire, révèle aucune lésion.
Enfin, dans quelques cas, le malade est pris de point de côte
intense, avec ou sans frisson, d'oppression violente, puis, au
se produit. Plus tard apparaissent des crachats sanglants,
hémoptoïques, plus ou moins abondants, témoins de l'infarctus. Dans cette forme d'embolie, la guérison peut sur-

venir, mais fréquemment aussi le malade succombe au bout de quelques jours, après plusieurs accès, après avoir

présenté les signes d'une asystolie aigué.

Les conditions étologiques au milieu desquelles apparaissent les accidents ont une importance capitale pour le diagnostic. En effet, les grosses embolies sont dues aux phiébites, tandis que les embolies moyennes ont surtout pour origine des lésions cardiaques. Ce sont ces mêmes données étiologiques qui, dans le cas de mort subite, permettront, en l'absence d'autopsie, de diagnostiquer une embolie pulmonaire et non pas l'angine de poitrine des affections aortiques. De même, l'accès d'asthme, les suffocations brusques des urémiques survenant dans des conditions tout différentes, ne prêteront guère à la confusion.

Les embolies de dimensions moyennes, c'est-a-dire celles qui aboutissent toujours à la formation d'infarctus, ont une

histoire clinique plus nette que les précédentes.

Lorsque, chez un cardiaque dont le cœur commence à faiblir, on voit survenir brusquement de la dysonée et un point de côté intense et lorsque au bout de quelques heures ou d'un à deux jours le malade rejette des crachats sanglants, on peut affirmer l'existence d'un infarctas. L'expectoration est constituée alors par des crachats brunatres. noirâtres, visqueux, et non par du sang spumeux comme dans l'hémophysie; elle conserve pendant plusieurs jours sa teinte sangumolente. L'auscultation, négative lorsque l'infarctus est profond, révèle au contraire, dans le cas d'infarctus superficiel, une zone silencicuse ou soufflante autour de laquelle on constate des râles sous-crépitants. Il n'est pas rare de constater quelques râles de pleurésie sèche ou un lèger épanchement. Tantôt les râles du début deviennent plus humides, plus gros, tandis que le murmure vésiculaire reparait insensiblement; tantôt apparait un souffle caverneux, lorsque l'infarctus a été évacué par les bronches et a laissé à sa place une cavité qui pourra se combler ultérieurement. Dans les cas où quelque infection secondaire vient se greffer sur l'infarctus, pour produire la suppuration

ou la gangrène, la fièvre s'allume et l'expectoration prend comme aspect et comme odeur des caractères spéciaux.

(Thez les vicillards, la constatation d'un épanchement forme brusquement et précédé d'un point de côté reconnait souvent pour cause la production d'un infarctus latent (Vulpian)

La répétition des accidents et la coexistence d'un affaiblissement cardiaque progressif dominent le pronostic.

Nous avons déjà indiqué le moyen de différencier l'hémoptysie bronchique de l'expectoration sanglante due à l'infarctus; cependant dans quelques cas l'infarctus peut donner naissance à une véritable hémoptysie. Quant aux crachats rouillés de la pneumonie, ils sont plus visqueux, plus aérés que ceux de l'embolie pulmonaire, et puis enfin le tableau clinique est tout différent.

Traitement. — Afin d'éviter dans la mesure du possible la formation de l'embolie, tout malade atteint de phibbite doit être immobilisé au lit pendant quatre à cinq semaines.

Lorsque l'embolie s'est produite, il faut surtout recourir à une thérapeutique symptomatique: les ventouses, les inhalations d'oxygène, les sinapismes, calment la dyspnée; la quantité de sang rejetee est rarement assez abondante pour être redoutable. Quant aux moyens recommandés pour hater la resorption de l'infarctus, ils sont presque tous illusoires. Il est important de surveiller l'état du cœur et de le tonifier par la digitale et la caféine.

EMBOLIES PULMONAIRES SPÉCIALES ET INFECTANTES

Sous le nom d'embolies spéciales, an comprend les oblitérations capillaires dues à des corps étrangers non vivants, par opposition aux embolies microbiennes infectantes. Les premières agissent mécaniquement, les secondes au contraire sont douées de propriétés vitales qui aboutissent à la suppuration, à la putridité, à la gangrène.

flans le premier groupe se rangent les débris de caillot fibrineux, fragmenté par désagrégation comme on le voit dans les vieux foyers de phlébite, les kystes fibrineux des veines (Verneuil), les accumulations de débris globulaires en un point donné (brûlures, congélation, certaines intoxications). Lorsqu'elles se produisent en une foule de points à la fois, ces embolies pulmonaires peuvent entraîner la mort par suffocation, sinon elles passent inaperçues.

Plus importantes sont les embolies graisseuses, suite de fractures et d'ostéomyélite. M Dejerine pense que dans ces cas, l'augmentation de la pression intra-médollaire, consèquence de l'inflammation, force les gouttelettes huileuses de la moelle osseuse à pénétrer dans les capillaires. Les accidents qui caractérisent ces embolies consistent en une oppression extrême qui éclate brusquement, le blessé a soif d'air, sa face, ses extrémités se cyanosent, parfois il rejette une mousse sanguinolente et il succombe rapidement avec ou sans mouvements convulsifs. A l'autopsie on trouve dans les vaisseaux du poumon une infinité de gouttelettes graisseuses mélangées au sang. C'est encore aux embolies graisseuses que certains auteurs rattachent le coma diabétique et les accidents de suffocation chez les femmes puerpérales éclamptiques.

Les embolies gazeuses sont plutôt du domaine de la chirurgie, elles s'observent surtout à la suite de l'entrée de l'air dans les veines du cou. Cet accident s'annonce par un sifflement caractéristique; subitement une dyspuée intense se développe et la mort en est ordinairement la consé-

quence.

Les embolies infectantes, microbiennes, deviennent de our en jour plus nombreuses à mesure que l'on connaît mieux la biologie des micro-organismes. Les unes arrivent aux poumons mélangés à des débris de caille's (phlebite suppurée, phlébite puerpérale), les autres constituent seuls l'embolus. De ces agents pathogènes, le plufréquent est le streptocoque pyogène, puis viennent le staphylocoque, le coli-bacille et une foule d'autres micro-organismes aérobies ou anaérobies, qui reproduisent sur place la plupart des propriétés qu'ils ont puisées à leur origine. Les

abcés miliaires, les infarctus suppurés et gangréneux ne reconnaissent pas d'autre cause. Cette varieté d'embolic putride et gangréneuse sera étudiée au chapitre suivant avec les gangrenes du poumon. La tuberculose pulmonaire et certaines formes de pseudo-tuberculose (tuberculoses dues à l'aspergillus glaucus, fumigatus, etc.) se développent fréquentment par la voie sanguine et peuvent être reproduites experimentalement (Renon*).

l'appelons enfin que les noyaux cancéreux secondaires développés dans le poumon sont dus à des embolies d'origine cancéreuse comme les infacetus blanes pulmonaires des leucocythémiques sont dus à l'accumulation de globules blanes hypertrophiés, comme les embolies pigmentaires de la malaria sont dues à l'arrêt de granulations pigmentaires dans les capillaires du poumon.

5 8. GANGRÈNE DU POUMON — GANGRÈNE D'ORIGINE EMBOLIQUE GANGRÈNE D'ORIGINE AÉRIENNE

Il s'agit d'abord d'établir nettement ce qu'il faut entendre par ce mot gangrène. La gangrène n'est pas seulement la mort d'un tissu (nécrose ou nécrobiose), c'est la mort du tissu anquel s'associe la putréfaction, la fermentation. Cette fermentation est duc à des organismes annérobies (l'asteur), lonc, la gangrène n'est pas sculement la mort d'un tissu, c'est la mort de ce tissu avec transformation putride de ses èlements.

« Tantôt la gangrène s'empare d'un territoire déjà nécrosé, auquel cas elle est secondaire, tantôt nécrose et putréfaction des tissus vivants sont causés par un même processus, auquel cas la gangrène est primitive; la gangrène gazeuse, le charbon symptomatique, le noma, certaines gangrènes pulmonaires, rentrent dans la catégorie des gangrènes pri-

^{1.} Yoyez le chapitre de la pseudo-tuberculose aspergillaire.

mitives, affections essentiellement gangréneuses : », comme disart Laennec.

Deux grands processus président à la pathogème de la gangrène du poumon : il y a une gangrène d'origine embolique, les germes gangrèneux arrivant au poumon sous forme d'embolie, par voie veineuse, et il y a une gangrène d'origine aérienne, les germes gangrèneux arrivant au poumon par l'arbre respiratoire. Étudions successivement ces deux modalités.

A. GANGRÈNE PULMONAIRE D'ORIGINE EMBOLIQUE

Pathogénie. — Toutes les fois qu'un foyer purulent, putride ou gangréneux, existe quelque part dans l'économie (otite, appendicite, phlébite suppurée, ostéomyélite, etc.), ce foyer peut devenir l'origine d'embolies spécifiques, microbiennes, qui aboutissent au poumon. Arrivée au poumon, la petite embolie spécifique provoque une infection qui reproduit la nature de la graine embolique. Si la graine embolique porte avec elle des germes de suppuration, l'infarctus suppure; si la graine embolique porte avec elle des germes de putréfie; si la graine embolique porte avec elle des germes de gangrène, l'infarctus se nécrose et se putréfie en même temps.

De plus, d'un même foyer, peuvent partir, tantôt des germes de purulence, tantôt des germes de putréfaction et

de gangrène; en voici des exemples :

Prenons l'otite, cette terrible maladie que j'ai comparée à l'appendicite, tant elle lui ressemble, par la pathogénie de l'infection, élaborée en cavité close, et par la multiplicité de ses méfaits, eh bien, l'otite, qu'il s'agisse d'otite aigué, d'otite chronique éteinte en apparence, peu importe; l'otite, à un moment donné, peut créer diverses lésions, les unes purulentes, les autres putrides et gangréneuses. Les lésions purulentes, abcès du cou, mémingites, abcès du

^{1.} Guillemot. Gangrène pulmonaire. Thèse de Paris, 1899.

cervelet, abcès du cerveau, seront longuement étudiés au chapitre concernant les abcès du cervelet. Quant à la gangrène pulmonaire consécutive à l'otite, elle va être étudiée ci, et afin qu'on puisse juger de son importance, je donne

le résumé de quelques cas :

OBSTRVATION Î. — Une jeune femme qui avait une excellente santé malgré une otorrhée datant de cinq ans, est prise, tout à coup, de vives douleurs dans l'oreille droite, avec fièvre, violents maux de tête et vomissements. Sept jours plus tard, elle entre à l'hópital dans l'état suivant : prostration, fortes douleurs de tête à droite, otorrhée droite lègère, pas de douleur mastoïdieune à la pression, langue sêche, baleine fétide. Quelques jours après, douleur întense sous le sein gauche, râles sous-crépitants à l'auscultation, fièvre élevée, dyspnée violente, toux fréquente, crachats fétides, albuminurie, mort. A l'autopsie, on trouve plusieurs infarctus gangréneux du poumon droit et une pleurésie gangréneuse avec 500 grammes de liquide. La caisse du tympan, origine des accidents, contenait une poetite quantité de pus fétide.

OBSERVATION II. — Un enfant ayant depuis trois ans un écoulement de l'oreille gauche, est pris brusquement de tièvre, de douleur mastoidienne et de vomissements. M. Brun ouvre largement la mastoide et trouve du pus fétide dans la cavité de l'antre. Bientôt se développe un phlegmon diffus gazeux de la région cervico-dorsale. L'haleine devient fétide, la respiration est haletante, suspirieuse et l'enfant succombe. A l'autopsie, on trouve une thrombo-phlébite du sinus latéral gauche et une gangrène pulmonaire embolique, le tout con-

sécutif à l'otite.

OBSERVATION III. — Chez un jeune garçon atteint depuis trois ans d'otorrhée de l'oreille droite, d'apparence bénigne, survient un jour une lorte fièvre avec dyspnée intense, frissons et douleur thoracique. A l'auscultation, on constate à la base droite de la poitrine une localisation pleuro-pulmonaire. Les

^{1.} Ces cas sont consignés dans la thèse de M. Guillemot.

douleurs thoraciques deviennent extrémement vives, l'haleme est fétide, la température atteint 40° et le malade succombe à l'autopsie, les deux poumons sont cribles de cavites gangréneuses de dimensions variables et de quelques abeis miliaires, le tout consécutif à l'otite.

Tels sont les cas de gangrène pulmonaire consécutifs à des embolies d'origine otique. Ces cas sont loin d'être rares.

M. Guillemot en a réuni huit observations.

L'appendicite, comme l'otite (evaltation des micro-organismes en cavité close), peut devenir, elle aussi, l'origine de suppurations éloignées (foie, plèvre, méninges, etc.) et l'origine de gangrène pulmonaire embolique. Les suppurations seront étudiées au chapitre de l'appendicite, je vais parler ici de la gangrène du poumon. En voici un cas dont j'ai été témoin à l'Hôtel-Dieu, en 1896. Un homme entre à l'hôpital pour une vive douleur à la base droite du thorax. Il n'y a pas d'expectoration. A l'auscultation on trouve au niveau de la zone douloureuse les signes d'une pneumonie. La température est élevée. Le malade se plaint également d'une vive douleur sous les côtes droites et dans les regions droites de l'abdomen, flanc et fosse illaque. La palpation abdominale donne une sensation d'empâtement et de fluctuation. Un pense alors à une collection abdominale avec pneumonie consécutive. Le malade est transféré en chirurgie et examiné sous le chloroforme, mais l'épanchement abdominal n'avant pas été admis, le malade repasse dans nos salles. La mort survient deux jours après. A l'ouverture de l'abdomen on trouve une collection purulente à odeur fétide avec fausses membranes et adhérences. Cette collection purulente était due à une appendicite; elle partait de la fosse iliaque et remontait jusqu'an-dessous du foje où se trouvait une seconde poche sons-phrénique. A la base du poumon droit était un foyer gangreneux du volume d'une orange. Ce fover était constitué de deux couches concentriques, l'une périphérique, rougeatre, l'autre noiratre, excavee, d'odeur repoussante.

Les différents exemples que je viens de citer donnent une

idee de la gangrène pulmonaire d'origine embolique; j'ai choisi mes exemples dans l'otite et l'appendicite, mais bien d'autres foyers à germes gangréneux (lésions osseuses, eschares du décubitus, lésions puerpérales, endocardite⁴, etc.), peuvent aboutir au même résultat.

Anatomie pathologique. — La gangrène pulmonaire d'origine embolique répond à la gangrène circonscrite de Laennec, avec adjonction presque constante de pleurésie gangréneuse. Les foyers gangréneux sont du volume d'un noyau de cerise à celui d'un œuf; ils occupent presque toupours les deux poumons et sont multiples; les uns sont superficiels, sous-pleuraux, les autres sont profonds. Les foyers gangréneux sous-pleuraux ont la forme conique des intarctus, ils ont une teinte hémorrhagique, et au sommet de l'infarctus conique on voit habituellement une artériole. Les foyers gangréneux profonds ont la forme de nodosités noirâtres distinctes les unes des autres.

Les intarctus gangréneux passent par les modifications suivantes: a Sur des coupes d'infarctus petits et résistants qui paraissent les plus jeunes, ou trouve au centre d'un tissu ronge brun, verdâtre, gorgé de sang, un novau jaunâtre d'aspect caséeux, purulent, extrêmement fétide. Les infarctus plus anciens ont à leur centre une matière ramollie. d'un brun chocolat, entourée d'une collerette festonnée, Sous la plèvre, on trouve des infarctus à centre liquéfié ; la séreuse est soulevée par des bulles gazeuses d'odeur putride, véritables cavernules qui ne paraissent pas communiquer avec les bronches. A son entrée dans l'infarctus gangréneux, l'artériole est distendue, remplie de sang et d'énormes amas de bactéries; au centre de l'infarctus elle est nécrosee, réduite à un lambeau de paroi. La bronchiole qui l'accompagne est aplatie et pleine de cellules desquamées et de leucocytes (Guillemot).

La cavité gangréneuse contient une bouillie grisûtre composee des élements suivants : globules de pu-, grandes cellules

^{1.} Jolly. Endocardite du cœur droit, gangrène pulmonaire. Soc. anal.,

infiltrées de granulations graisseuses, grumeaux constitues par des filaments de tissu conjonctif ou de tissu élastique et par des debris de capillaires sanguins, granulations pigmentaires, cristaux de margarine, leucine, tyrosine et morroorganismes variés. Tous ces éléments de la cavité se retrouvent dans les crachats.

Autour de la caverne gangréneuse existe une première couche qui lui sert de paroi, et qui limite la perte de substance; cette couche est formée de débris de tissu pulmonaire, de tibres élastiques et de vaisseaux oblitérés qui se continuent avec la couche suivante. La seconde couche est formée par du tissu pulmonaire à l'état d'hépatisation grise; elle est friable et sanicuse; les alvéoles sont remptis de pus et de grandes cellules graisseuses, et les vaisseaux sont oblitérés par la fibrine coagulée. La troisième couche du zone périphérique qui se continue avec les parties saines du poumon offre les lésions de la pneumonie catarrhale.

B. GANGRÈNE PULMONAIRE D'ORIGINE AÉRIENNE

Après avoir étudié la gangrène pulmonaire d'origine embolique (forme circonscrite) étudions la gangrène pulmonaire d'origine aérienne qui correspond à la forme diffuse. La gangrène diffuse présente a peu près les mêmes altérations que la gangrene circonscrite, seulement ces altérations sont diffuses et très étendues.

Dans certains cas, et j'ai publié deux observations de ce genre 1, on retrouve à la fois des noyaux bien limités de gangrène circonscrite et des lésions irrégulières de gangrène diffuse.

fonte gangrène pulmonaire (circonscrite ou diffuse) est habituellement accompagnee de pleurésie qui est suivant le cas, gangréneuse, purulente, ou simplement séro-tibrineuse. Le pneumothorax n'est pas rare, qu'il s'agisse de pneumo-

^{1.} Dieulafoy. Caz. hebdomodaire, 1878, nº 36.

thorax par perforation ou de pneumothorax par putréfaction. Enfin, des parcelles sphacélées peuvent passer dans les veines pulmonaires, de là dans le cœur gauche, dans les artères de la grande circulation, et provoquer les lésions des embolies capillaires spécifiques.

Pathogénie. - Plusieurs mécanismes peuvent expliquer la genèse de la gangrène pulmonaire d'origine aérienne.

La cavité des bronches, bronchioles et alvéoles pulmonaires étant en quelque sorte le prolongement de la cavité bucco-pharyngée, on conçoit avec quelle facilité les germes morbides qui habitent cette dernière, peuvent gagner de proche en proche et se développer dans des régions où ils n'existent pas à l'état normal. Mais pour que ce développement ait lieu, il faut que le terrain soit preparé, il faut que les individus soient en état de réceptivité.

C'est ainsi que la gangrène pulmonaire d'origine aérienne ne s'observe pas d'habitude chez les gens bien portants; au contraire elle est fréquente chez les alcooliques, les diabétiques, les brightiques, chez les malades atteints d'impaludisme, d'aliénation mentale ou d'affections cérébrales chroniques. Elle s'observe aussi parfois au cours de maladies infectiouses aigues : rougeole, variole, flèvre typhoide, etc., ou chez des sujets avant été exposés à un refroidissement

intense et prolongé (Bucquoy).

Dans d'autres circonstances on la voit survenir à titre de complication, au cours de lésions variées des voies respiratoires : cavernes de la tuberculose pulmonaire, cancer et sarcome du poumon, pneumonie chronique, kyste hydatique, corps étranger des voies acriennes, perforation du poumon par plaie de poitrine, corps étrangers introduits par cette plaie (balles, débris de vêtements, fragments de côte); ouperture d'un abcès dans les bronches : foie, rate, rein, etc.; perforation de l'œsophage chez les malades atteints de cancer de cet organe, perforation spontanée, ou due à un cathétérisme forcé.

Toutes les affections gangréneuses ou suppuratives de la cavité bucco-pharyngée : noma, diphthérie, abcès retropharyngien, nécrose laryngée, opérations pratiquées dans la bouche et dans la gorge, ablation du cancer de la langue, peuvent engendrer la gangrène pulmonaire. Il est prohable que dans ces dermers cas la gène apportée à la déglutition explique l'entrée de parcelles chargées de germes infectants dans les voies respiratoires, accident qu'on observe également chez les aliénés, chez les malades atteints de paralysie labioglosso-laryngée et de paralysie diphthérique.

Un infarctus pulmonaire, résultat d'une embolie non infertante, peut être envahi secondairement par des germes

gangréneux.

Quant à la pneumonie lobaire, bien que la gangrène en soit une terminaison exceptionnelle et même niée par Laennec, on en trouverait néanmoins quelques observations (Grisolle, Andral, Bouillaud, Lancereaux). La terminaison par gangrène est plus fréquente dans la pneumonie lobulaire. Mais pourquoi, dans tel ou tel cas, l'infection du parenchyme pulmonaire se termine-t-elle par gangrène? Pour répondre à cette question, on a invoqué l'état général du sujet; on a dit que chez les aliénés, chez les diabétiques et les alcooliques le processus infectioux, au lieu de tendre à une franche résolution, trouve dans l'état général du sujet, et peut-être dans la constitution du moment (Graves, Leudeti, une raison pour aboutir à la pécrose et a la putréfaction du tissu. C'est pour cette raison qu'un individu déjà débilité par une fièvre typhoïde ou en proje à une fièvre éruptive (scarlatine, rougeole, variole) aurait quelque chance pour que sa phlegmasie pulmonaire se terminat par gangrène. Toutes ces considérations ont été longuement discutées par Graves 1.

La syphilis détermine parfois la gangrène du poumon. Enfin, dans certains cas, il faut faire jouer un rôle à l'encombrement, à la contagion, surtout dans les salles d'hôpital (Bard et Charmeil)², (Babés et Sion).

^{1.} Graves, t. II, p. 61. Traduction Jaccoud. 2 Bard et Charmeil. Lyon médieni, 1888.

Bactériologie. — L'origine microbienne de cette affection a été entrevue dès 1846 par Virchow, mais c'est surtout à Leyden et à Jaffé, 1866, que nous sommes redevables des premiers travaux sérieux sur ce sujet. Sans attribuer au leptothrix pulmonalis, microbe dérivé du leptothrix buccalis, une importance aussi considérable que le voulaient ces auteurs, on ne peut s'empêcher de reconnaître que cet organisme existe dans la plupart des foyers de gangrène pulmonaire soit seul, soit associé au monas tens, au cercomonas (Kannenberg), au proteus vulgaris, au micrococcus tetragenes, et à bien d'autres microbes aérobies ou anaérobies. Signalons le bacillus ramosus (Veillon et Zuber), le bacillus fragilis (Veillon et Zuber), le micrococcus fatulus, « En résumé, dans les foyers gangréneux, la flore aérobie est surtout et quelquefois uniquement représentée par une espece à peu près constante : un streptocoque. Dans tous les cas, cette flore est en minorité vis-a-vis de la flore anaérobie; elle peut même faire défaut complètement. Les espèces anaérobies sont par contre représentées par des espèces variées et extremement nombreuses, » (Guillemot.) La bactériologie de la gangrène pulmonaire a été bien étudiée par Babes et Sion 1.

Symptomes. — La gangrene pulmonaire est quelquefois annoncée par des symptomes spéciaux, tels que l'extrême élévation de la température, la vivacité de la douleur thoracique et l'état adynamique; mais, dans d'autres circonstances, nen ne peut faire supposer l'imminence de la gangrène et la maladie déte toutes les prévisions. L'ai en l'occasion d'observer deux cas de gangrène pulmonaire où les choses se sont ainsi passées: Un individu est pris de frissons, de nausées et de vomissements; puis aux troubles gastriques se joignent des symptômes pulmonaires, la toux et la dyspnée et la douleur. Un ausculte et l'on trouve un léger frottement pleural, des râles bronchiques disséminés, un souffle

¹ liabes et Sion. Annales de l'Instilut de pathologie et de bactériologie de llucarest, 1896, pape 115.

de congestion pulmonaire ou de broncho-pneumonie. La fièvre est modérée, et l'état géneral est sans signification spéciale. Au début, la maladie simulait une infection mal définie, mais le dénouement ne se fait pas attendre. En effet, le malade est pris d'accès d'oppression, de quintes de toux, et s'il y a communication entre le foyer gangréneux et une bronche (ce qui est plus rare au cas de gangrène embotique qu'au cas de gangrene aérienne), le malade rend des crachats noirâtres, abondants, mélangés de sang et extrémement fétides. On comprend alors qu'il s'est formé dans le poumon un foyer gangréneux qui vient de s'ouvrir dans une bronche.

Dès que la communication se fait entre la bronche et le foyer gangréneux, l'expectoration et l'haleine prennent une horrible fétidité, et les hémoptysies ne sont pas rares à cette période de la maladie. Les crachats sont très abondants, diffluents, verdâtres, noirâtres; ils contiennent du sang, du pus, du mucus, de la graisse, des cristaux de margarine, des fibres élastiques, des pelotons formés de filaments, et les agents de la décomposition putride.

Lorsque l'expectoration est abondante et recueillie dans une éprouvette, elle présente ordinairement trois couches distinctes : la plus superficielle, mousseuse, contient quelques crachats muco-purulents; la seconde, transparente et visqueuse, semble constituée par de la salive épaissie; enfin, au fond du crachoir on trouve des pelotons jaunàtres, verdâtres, répandant une odeur infecte, caractéristique, et constituant ce que l'on décrit habituellement sous le nom de bouchons de Dittrich. D'après Charcot, cette fétidité de l'haleine et des crachats manquerait dans les cas de gangrène diabétique; ceei n'est pas absolu. Quand une cavité gangréneuse se forme, et pourvu qu'elle soit superficielle ou assez étendue, on perçoit à l'auscultation des signes cavitaires, du souffle caverneux, du gargouillement et de la pectoriloquie.

^{1.} Les crachats sont formés par les éléments précédemment énumérés et contenus dans la cavité gangrénouse.

à la gangrène pulmonaire, s'associe souvent une gangrène de la plecre, qui s'annonce par un point de côté intense, avec dyspnée violente et les signes d'un épanchement pleural. Ce côté de la question sera étudié au chapitre des pleurésies putrides et gangréneuses. On constate parfois l'existence d'un preumothorax (preumothorax par perforation on par putréfaction. Les symptômes généraux sont habituellement très prononcés : fièvre intense, frissons répetés, teinte terreuse, inappétence, diarrhée amaigrissement rapide. La mort est genéralement l'aboutissant de la gangrène pulmonaire. La guérison peutsurvenir cependant, surtout dans la forme circonscrite, soit spontanément, soit du fait de l'opération.

Le diagnostic de la gangrêne pulmonaire avec la dilatation des bronches a été fait au sujet de cette dernière maladie. On ne confondra pas le sphacèle du poumon, avec la bronchite sétide, où la muqueuse seule est attaquée. La bronchite fétide a des symptômes spéciaux : chez un individu habituellement atteint de catarrhe bronchique, l'haleme et l'expectoration prennent, à certains moments, une horrible sétidite; mais ces accidents sont passagers, intermittents, ils sont parfaitement curables!, et l'auscultation ne fait percevoir que les signes d'une bronchite et nullement les signes d'une cavité gangréneuse.

Il est nécessaire d'examiner avec soin la cavité buccale pour s'assurer que la fétidité de l'haleine ne tient pas à quelque affection des parois de la bouche ou du pharvnx : carre dentaire, stomatite ulcéro-membraneuse, gangrène des

amvgdales, etc.

Le traitement de la gangrène pulmonaire est assez limité; la principale indication est de sontenir les forces du matade au moyen de toniques, le quinquina, le vin, l'alcool, La créosote, les balsamiques, l'hyposulfite de soude (Lancereaux) trouvent aussi leur indication. On provoquera autour du malade des emanations de goudron.

^{1.} Lasègue. Des gangrènes curables. Arch. de méd., 1887.

on lui fera respirer des pulvérisations d'acide phénique. On doit pratiquer l'ouverture du foyer gangréneux lorsqu'il est nettement limité et superficiel. Des cas de pneumotomie ont pu être suivis de guerison, mais les succès sont rares, si j'en juge d'après les cas que j'ai observés.

§ 9. HEMORRHAGIES BRONCHO-PULMONAIRES!, HEMOPTYSIE

le réunis dans un même chapitre les hémorrhagies des bronches et les hémorrhagies du poumon. L'hémorrhagie qui se fait à la surface des bronches (domaine des vaisseaux bronchiques) se nomme bronchorrhagie; celle qui se fait dans le parenchyme même du poumon, c'est-a-dire dans les cavités alvéolaires (domaine des vaisseaux pulnunaires) prend le nom de pneumorrhagie; cette distinction est le plus souvent artificielle. Quant au mot apoplexie pulmonaire qui servait, et qui sert encore, par abus de langage. à désigner l'hémorrhagie du poumon, on devrait l'abandonner, comme un terme à la fois impropre et vicieux. Le crachement de sang consécutif aux hémorrhagies broncho-pulmonaires, l'hémoptysie, n'est qu'un symptôme qui sert à désigner le rejet du sang venant des voies respiratoires, comme l'hématémèse désigne le vomissement de sang venant des voies digestives.

Étiologie. — Les hémorrhagies bronchiques (broncherrhagie) sont causées par une fluxion sanguine (efforts, refroidissement, hystérie); elles sont pariois supplémen-

^{1.} Jaccoud. Path. int., t. I, p. 988.

^{2.} Le mat apoplexie pulmonaire lut créé par Lateur en 1915 et adopté par Lachmer; cet abus de la ngage était du la llochoux, qui, dans ses invaix sur l'hémorrhagie cere arale, avait détour le terme apoplexie de son veu sons, etcu avait fait le synonyme d'hémorrhagie. Plusieurs auteurs out réagi contre cette dénomination vicieuse, 6 indrin en creant le mod de pneumo-hémorrhagie, et Trousseau en nominait cette lésion infiliation sanguine.

taires d'un flux ou d'une hémorrhagie habituelle (menstruation, hémorroides); elles sont très souvent associées à la tuberculose pulmonaire. Suivant le cas, les hémortysies tuberculeuses devancent ou accompagnent l'éclosion des tubercules; plus tard, elles peuvent être dues à la rupture de petits anévrysmes dans les cavernes. Les hémorrhagies bronchiques sont quelquefois associées à l'ectasie des artérioles qui accompagne la dilatation des bronches; elles accompagnent très fréquemment l'évolution des kystes hydatiques du ponmon. On verra au chapitre de la pleurésie interlobaire à quoi tienuent les hémoptysies que j'ai nommees interlobaires. L'hémophilie et le purpura sont parfois accompagnés d'hémoptysies.

Les hémorrhagies pulmonaires (pneumorrhagie) sont souvent passives (stase sanguine); elles ont pour causes principales les maladies du cœur (surtout les lésions mitrales). Le processus de la pneumorrhagie dans les affections du cœur a été diversement interprété : les uns invoquent la géne mécanique apportée à la circulation pulmonaire par les lésions de l'oritice mitral; les autres ajoutent à cette cause l'hypertrophie fréquente du ventricule droit et l'altérration des capillaires du poumon. Une théorie plus récente attribue l'hémorrhagie à une embolie (Gerhardt) qui, partie des coagulations de l'oreillette droite, arrive dans les petites ramifications de l'artère pulmonaire et provoque, à la facon des embolies capillaires, un infarctus hémorrhagique décrit a l'un des chapitres précédents.

Les fièvres eruptives (variole noire), l'ietère grave, etc., proroquent des hemorrhagies qui paraissent unies à la fois s'alteration des capillaires et à un état pathologique du saix, nomme, faute de mieux, état de dissolution. Les causes des hémorrhagies pulmonaires associées au mal de

linght sont mal connues.

¹ On ne pour pas accuser lel les altérations athéromateuses, ear elles matextrémement rares dans les vasseaux purmonn res (Robitansky,

¹ Jaguet. De l'apoplezie pulmonaire, Tudso d'agrégation. Paris, 1872.

Chez les nouveau-nés, on observe des hémorrhagies pulmonaires, liées au scléreme (flervieux 1).

Dans certains cas, il est difficile de dissocier l'origine de l'une ou l'autre hémorrhagie; telles sont les hémoptysies consecutives à la lithiase broncho-pulmonaire, à la syphilis, aux hydatides du poumon, à la gangrène pulmonaire, au cancer, à la pleurésie interlobaire, etc.

Anatomie pathologique. — Les altérations de l'hémorrhagie bronchique sont superficielles, la muqueuse des bronches est anémiée, ou congestionnée, avec ou sans coagulations sanguines dans les ramifications bronchiques.

Les lésions de l'hémorrhagie pulmonaire sont autrement importantes : si l'hémorrhagie, ce qui est rare, se fait par effraction, le sang déchire le parenchyme du poumon, il se reunit en foyer diffus comme dans le cerveau, et peut faire irruption dans la cavité pleurale (Gendrin, Gueneau de Mussy)².

Mais d'habitude, l'hémorrhagie procède autrement : le sang s'intitre dans les alvéoles et dans le parenchyme sans trop le détruire, cette infiltration sanguine se fait par noyaux (infarctus hémorrhagiques de Laennec), dont la forme conique, à base périphérique, à sommet dirigé vers le centre, rappelle la distribution des bronches et des vaisseaux. Ces infarctus hémoptoiques, variables comme volume et comme nombre, sont nettement circonscrits, et siègent de préference dans la profondeur du poumon et aux lobes inférieurs. La coupe de ces noyaux est noirâtre; elle est granuleuse comme l'hépatisation de la pneumonie, à cause des coagulations fibrineuses qui mettent en relief les infundibula. Les bronches et les vaisseaux pulmonaires du territoire qui avoisine l'infarctus sont oblitérés par des caillots s. Le novau hémoptoique peut subir ou provoquer les modifications

^{1.} Gazette médicale de Paris, 1865, p. 577.

^{2.} De l'apoplerie pulmonaire, Thèse de Paris, 1844.

^{3.} On se demande si les caillots des artérioles pulmonaires qui avoisment l'infaretus sont primitifs ou consécutifs à l'infaretus : les partisans de la

suivantes : il s'indure et conserve sa pigmentation ; il passe à la dégénérescence graisseuse ; il détermine à sa périphérie une pneumonie secondaire ; il provoque une gangrène limitée : quand il est sous-jacent à la plèvre, il devient

cause de pleurésie partielle.

Symptomes. — L'hémorrhagie bronchique a pour symptome dominant l'hémoptysie; quand l'hémorrhagie est violente, le sang est rendu à flots par le nez et par la bouche (expuition), il peut même être refoulé dans l'estomac, d'où il sera rejeté sous forme d'hématémése. Mais habituellement l'hémoptysie est plus modérée, et le malade rend en toussant un sang vermeil, spumeux, prenant dans le crachoir l'aspect « de l'écume qui se produit dans un vase lorsqu'on saigne un animal » (Trousseau)! Le crachement de sang dure un temps variable, un quart d'heure, une demi-heure; il cesse et reparaît quelques heures plus tard, le lendemam ou les jours suivants. Les derniers crachats rendus n'ont plus cet aspect spumeux et rutilant, ils sont noirs et visqueux; c'est le reliquat de l'hémorrhagie qui a séjourné plus longtemps dans les bronches.

L'hémoptysie est tantôt subite, et le sujet est aussi surpris qu'effrayé de son crachement de sang, tantôt elle est précédée d'oppression, de sensation de chaleur à la poitrue et à la gorge, parfois elle est devancée et annoncée par une épistaxis. Quand elle est supplémentaire du flux menstruel, elle est périodique comme l'hémorrhagie qu'elle

remplace.

Les signes physiques de la bronchorrhagie sont nuls ou sans valeur; je parle, bien entendu, des signes directement

theme de l'hémorrhagie par embolie admettent que cos caillots sont patricules à l'embolie et antérieurs à l'interctus.

¹ con, médicale de l'Ilôtel-Ineu, t. 1, p. 183. De l'hémaptysie.

Li n'est par rare que l'épistaxis survienne quelques minutes, un quart ébetre avant l'hémoptysie; ce fait n'a men de surprenant, car la muque use du lez comme celle des tronches fait partie des voies respiratories, et del être soumise aux mêmes lois pathologiques, aux mêmes poussées concentres.

hés à l'hémorrhagie, et non pas des signes dus aux lésions

qui ont créé la bionchorrhagie.

Quand l'hémorrhagie est pulmonaire, et je fais surtout allusion à l'hemoptysie des cardiagnes, le tableau clinique est bien différent : le sang infiltré dans la parenchyme pulmonaire n'a pas la même tendance à jaillir des voies respiratoires; l'hémoptysie n'est pas comme précédemment le symptôme dominant!, elle fait souvent défaut et ses caractères la différencient de l'hemoptysie tuberculeuse bronchique. En effet, les crachats de la pneumorrhagie ne sont ni vermeils, ni aérès, ils sont noirâtres, visqueux et plus ou moins mélangés à des mucosités bronchiques; la quantité de sang rendue est beaucoup moins abondante que dans la bronchorrhagie; l'hémoptysie peut durer 10, 20 jours, et cette persistance était considérée par Grisolle comme un des meilleurs signes de diagnostic. Toutefois ces signes différentiels ne sont pas absolus, car le sang de la bronchorrhagie, s'il a longtemps séjourné dans les bronches, peut être rejeté sous forme de crachats analogues à ceux de la pneumorrhagie.

Quand l'hémorthagie broncho-pulmonaire est aboudante ou persistante, le malade présente les symptômes habituels des grandes hémorthagies: páleur du visage, petitesse du pouls, tendance aux syncopes, dyspnée, dont l'intensité est en rapport avec l'étendue de la lésion. Si les noyaux de pneumorthagie sont volumineux ou superficiels, la percussion décèle à leur niveau une obscurité du son, l'auscultation fait entendre du souffle et de la bronchophonie. La broncho-pneumonie consecutive à l'hémorthagie pulmonaire est assez rare: la gangrène et la perforation de la plèvre sont des complications presque toujours

mortelles.

Diagnostic. — Le diagnostic des hémorrhagies bronchopulmonaires n'a qu'un signe certain, c'est l'hémoptysie

^{1.} L'hémoptysie foudroyante de sang noir peut provenir de l'ouverture d'une branche de l'artere pulsionsire.

fant donnée une hémoptysie, il faut commencer par la inferencier des autres hémorrhagies (épistaxis, stomatortagie, hématémèse), qui pourraient jusqu'à un certain pout la simuler. Il faut ensuite remonter à la cause de cette hémaptysie; et pour ceta on interroge avec soin les caractères du crachement de sang, les symptômes qui l'ont accompagné, les circonstances au milieu desqueltes il est survenu, on se livre à un examen minutieux du larynx, de

laorte, des poumons et du cœur.

Il y a des cancers du laryazt qui provoquent parfois des beauplysies abondantes; il y a des anévrysmes de l'aorte qui souvent dans la trachée, dans les bronches, et qui donnent nassance tantôt à une hémoptysie foudroyante, tantôt à des hémoptysies légères qui se reproduisent plusieurs son plusieurs semaines de suite. Ce sont là des cas exeptionnels; mais encore faut-il les connaître, le pronostie y et engagé autant que le diagnostic. Un ne prendra pas pour une hémoptysie d'origine tuberculeuse le crachement et sang survenant à titre d'hémorrhagie supplémentaire; en n'oubliera pas que certaines hystériques ont des congettions et des hémoptysies qui n'ont rien de commun avec la tuberculose.

Quant à savoir si l'hémoptysie est d'origine pulmonaire suberculose) ou d'origine cardiaque (tésion mitrale), c'est han diagnostic qui est rendu facile par les caractères distinctifs du crachement de sang et par l'existence des lésions respectives du poumon ou du cœur; mais les choses ne sont pas toujours aussi simples; et l'hémoptysie peut apparaître comme un signe précoce, avant que les lésions organiques saint perceptibles à nos moyens d'investigation; de plus, les caractères distinctifs des crachats sanglants ne sont pas dissimment rigoureux : telle hémoptysie qui se présente nec les apparences d'une bronchorragie a néanmoins été provoquée par une maladie de cœur. Trousseau a bien montré les difficultés de ce diagnostic.

1. Ironssoau. Clen. med., t. I, p. 607.

¹ Krishaber, Cancer du laryux, Gas, hebd., 1870.

Il est vrai que les difficultés concernant le diagnostic de la nature de l'hémoptysie sont bien aplanies depuis la découverte du bacitle de la tuberculose. On examme avec soin, et à plusieurs reprises, les crachats ou le sang de l'hémoptysie, et la constatation du bacille permet quelquefois d'affirmer la lésion tuberculeuse. Cette partie du diagnostic est traitée en détail à l'article phthisie pulmoneure.

Bien qu'il n'y ait pas solidanté absoluc entre les hemorrhagies broncho-pulmonaires et l'hémoptysie, il est difficile, en clinique, de les séparer, et souvent la gravité du pronostic se traduit par la persistance ou par l'abondance de l'hemoptysie. L'hémoptysie dite foudroyante appartient à l'ouverture d'un anévrysme aortique dans la trachée ou dans les bronches, à la rupture d'une branche de l'artère pulmonaire, à la rupture d'un petit anévrysme à l'intérieur d'une caverne tuberculeuse (anévrysme de Basmussen). L'hémoptysie fébrile, chez les tuberculeux, est autrement grave que l'hémoptysie apyrétique. La gravité du pronostic dépend aussi des causes (lésions pulmonaires ou cardiaques) qui ont provoqué l'hémorrhagie.

Traitement. — L'hémorrhagie bronchique est plus accessible au traitement que l'hémorrhagie pulmonaire: les hemoptysies initiales de la tuberculose peuvent être arrêtées

par un vomitif:

Ipéca. 1 gramme Tartre stiblé. 0 gr 05

Donnez-en une fois, aussitét que le malade est pris de son hémoptysie: le crachement de sang est quelquetois arrêté avant l'effet complet du vomitif. On peut encore administrer l'ipéca à des doses nauséeuses, 5 centigrammes à la fois, renouvelées toutes les demi-heures ou toutes les heures. Un obtient de bons resultats des inhalations de perchlorure de fer, à la dose de 2 grammes pour 150 grammes d'eau. On a aussi recours aux boissons glacées et acidulées, meuses ou alcoolisées; et l'on prescrit une potion ainsi compasée:

Ean distillée				۰	0	•	8	120	grammes.
Sirep de ratablia		×	4	٠		a		40	
Ran de Rahel								9	_

A prendre toutes les quatre heures une grande cuillerée. On administre des pilules d'extrait théhaique de 2 centigrammes chacune, à prendre d'heure en heure, de 4 à 10 rules par vingt-quatre heures. On pratique des injections sus-cutanées d'ergotine, l'injection contenant 1 gramme direction yvon; on prescrit le chlorure de calcium à la dose de 3 à 4 grammes. On met un sac de glace en permaneuce sur la poitrine.

les résicatoires appliqués au thorax ou sur le siège mêne de la congestion, les révulsifs sur les membres médieurs, ventouses sèches, sinapismes, doivent également être employes.

lu reste, ce traitement sera longuement étudié au cha-

La digitale trouve ses indications dans le cas d'hémo-

\$ 10. DE L'EMPHYSÈME PULMONAIRE.

Définition. — On donne le nom d'emphysème à la dilataton exagérée du tissu pulmonaire par l'air. Limité à l'ectasie des alvéoles ou des lobules, l'emphysème est dit alvéolare ou intralobulaire : mais, lorsque le lobule pulmonaire vent à se rompre, l'air envahit le tissu interstitiel du poumon, l'emphysème est interlobulaire.

Anatomie pathologique et mecanisme. — A l'ouverture du thorax, les poumons emphysemateux apparaissent dis-

tendus et comme à l'étroit dans la poitrine, ils ont peu de tendance à s'affaisser; les parties emphysémateuses sont d'un blanc grisatre, elles crépitent peu et donnent au toucher la sensation du duvet (Laënnec). L'emphysème siège de préférence aux sommets et aux bords antérieurs des poumons: ceux-ci présentent à leur surface des saillies globuleuses de dimensions différentes, dues aux ectasies emphysémateuses des infundibula. Les vaisseaux de ces parties sont la plupart oblitérés, et la circulation y est amoindrie, tandis qu'elle est exagérée dans les parties voisines, qui

deviennent le siège de congestions ædémateuses.

Quand on examine au microscope des sections d'un ponmon emphysémateux, préalablement insufflé et desséché, on voit que les parois alvéolaires sont souvent atrophiées et perforées. L'atrophie des cloisons et de leur tissu élastique permet la dilatation des alvéoles et des lobules. La dilatation est d'abord limitée à quelques alvéoles ou à un infundibulum : puis, la lésion faisant des progrès, les infundibula communiquent entre eux, et les dilatations emphysémateuses, d'abord grosses comme des grains de millet, finissent par dépasser le volume d'une noisette; c'est ainsi que chez certains vieillards le sommet des poumons est transformé en un tissu lacunaire dans leguel l'air circule librement. Comment s'effectue la perforation des cloisons et la communication des infundibula? « Sous une influence encore inconnue ». les cloisons amincies se transforment; elles présentent à leur intérieur et à leur surface des amas ovoides de granulations graisseuses qui proviennent de l'épithélium panmenteux alvéolaire ou peut-être des vaisseaux capillaires, et il est probable que cette dégénérescence granuleuse entre pour une large part dans les perforations de la paroi des alveoles.

Le mécanisme d'après lequel se produit l'emphysème a été diversement interprété; on admet deux ordres de causes, les unes mécaniques, les autres trophiques. Les brusques

^{1.} Cornil et Banvler, loco citato, t. II, p. 95.

efferts d'expiration*, les quintes de la coqueluche, la toux du croup et de la broncho-pneumonie, dilatent à l'excès les alvéoles pulmonaires et produisent un emphysème aigu : il n'est donc pas étonnant que les mêmes causes, souvent répetées (asthme*, bronchite chronique), arrivent à créer un emphysème, par cause mécanique. Dans d'autres circonstances, chez les vieillards, par exemple, les lémons de nutrition du lobule pulmonaire, l'atrophie et la perforation des alvéoles concordent si bien avec la marche envahissante de l'emphysème, que ces lésions semblent en être sinon la cause unique, du moins la cause principale.

Il est donc difficile de savoir exactement quelle part revient à l'acte mécanique et à l'acte trophique dans la détermination de l'emphysème. Dans bon nombre de cas, ce double processus paraît exister; peut-être même est-il favorisé par une tendance spéciale du tissu pulmonaire

(hérédité).

La rupture des vésicules emphysémateuses constitue de graves complications; si la perforation atteint la cavité pleurale, un pneumothorax en est la conséquence; si la rupture se fait sous le feuillet viscéral de la plèvre ou dans le tissu interstitiel du poumon (emphysème interlobulaire). l'air chemine à travers le tissu conjonctif, il gagne le médiastin et il envahit le tissu cellulaire sous-cutané du cou, du thorax et des autres régions.

Symptômes. — La configuration du thorax chez les emphysemateux offre un aspect particulier: la poitrine est globuleuse et bombée dans les régions claviculaires, et, quand l'emphysème est très étendu, les espaces intercostaux paraissent dilatés et la poitrine est étargie à sa base. Dans

2. G. Sée. Art. Astung. Nouv. Bict. de med. et de chir., t. III.

^{1.} L'ette théorie est due à Mondel-sohn; au moment des saccades expiratoires l'air est refoulé vers le sommet et vers le bord antérieur des poumons, moins maintenus que les autres parties du poumon par la paroi buracique, et si au même instant la glotte est fermée, comme on l'observe dans l'expiration avec effort, il en résulte que les parties en question sont volemment distendues par l'air expiré; et ces distensions répéteus proroquent l'emphysème.

les régions envahies par l'emphysème, la percussion fait entendre un son plus clair, plus éclatant qu'à l'état sain. Cette sonorité peut même empiéter sur des régions habituellement mates, ainsi la matité du cœur est remplacée par une sonorité exagérée. A l'auscultation on constate dans les regions emphysémateuses une diminution notable du murmure vésiculaire, la respiration prend un timbre rude, l'inspiration est humée et l'expiration est prolongée. L'oblitération de vaisseaux dans les parties emphysémateuses provoque une stase sanguine qui peut s'étendre jusqu'au ventricule droit; la dilatation du ventricule et l'insuffisance tricuspide en sont quelquefois la conséquence, et des troubles de circulation cardio pulmonaire viennent augmenter la gêne de la respiration. L'emphysémateux a bien des raisons pour mal respirer; la raréfaction du tissu pulmonaire, l'abaissement du diaphragme par ampliation exagérée des poumons, l'insuffisance de l'expiration, et la diminution du champ de l'hematose diminuent la capacité respiratoire de 50 pour 100 et même au delà, fait démontré par la spirométrie.

Outre la dyspnée continue qui est le fait de l'emphysème, il faut noter encore des accès de suffocation, qui surviennent fréquemment chez les emphysémateux et qui sont dus aux différentes maladies, asthme, congestion pulmonaire, lésions mitrales, qui sont si souvent associées à l'emphysème (Woillez). Ces différents types de dyspnée existent aussi lorsque l'emphysème est associé à la tuherculose.

Le diagnostic de l'emphysème est facile, mais il ne faut pas oublier que les lésions emphysémateuses, au lieu de constituer toute la maladie, ne sont souvent qu'un épisode dans le cours d'une autre maladie (asthme, tuberculose, bronchite chronique) dont il faut aussi faire le diagnostic.

Traitement. — Les indications thérapeutiques s'adressent surfout aux maladies qui ont provoqué l'emphysème; quant aux lésions emphysémateuses elles-mêmes, on a peu de prise

^{1.} Jaccoud. Traité de pathol., t. 1, p. 973.

^{2.} Mat aig. des voies respirat., p. 570.

^{3.} E. Hirtz, Emph. ches les tub. Th. Paris, 1878.

sur elles ; les inhalations d'oxygène, les bains d'air comprimé sur cependant généralement conseillés.

HI. LES CEDÉMES DU POUMON — CEDÉME BRIGHTIQUE SURAIGU

1. odème du poumon est dû à la transsudation du sérum saraguin dans les alvéoles pulmonaires et dans le tissu interstatiel. À la lésion œdémateuse se joint parfois un élément compestif dont la part est plus ou moins grande. Dans l'occlème pulmonaire des néphrites, l'océme l'emporte de beautoup sur la congestion tandis que, dans l'œdème pulmonaire des lésions cardiaques, la congestion a la même import ance que l'ocème, et la lésion prend le nom d'océme con sestif ou de congestion pulmonaire œdémateuse.

A l'examen anatomique d'un poumon œdémateux, on peut trouver la congestion et l'atélectasie, associées à l'œdéme, le poumon est lourd et ne surnage pas. A la coupe, s'écoule un liquide abondant, spumeux, clair, quand l'œdème est seul en cause, leinté de rouge quand la congestion est

asso ciee à l'odéine.

portunon. Il peut éclater brusquement à la suite de thorace nièse mal faite, alors que l'opérateur a eu le tort de ret îrre trop rapidement ou trop complétement une grande quaratité de liquide pleural : à peine la thoracentèse est-elle terramée, que le malade est pris détouflements, d'angoisse, de quintes de toux, et il expectore quelque cent grammes, un litre, deux litres, d'un liquide spuineux, albumineux, rosé, qui est le témoin et la conséquence de l'œdème suraigu qui inonde les poumons. Heureux quand ce terrible accident ne se termine pas par la mort! I'en reparlerai au sujet du traitement de la pleurésie.

L'odeme congestif du poumon s'observe assez souvent au cours des maladies du cœur et aux périodes d'asystolie. Bien

des gens atteints de lésions mitrales mal compensées sont pris d'aubélation, d'accès d'oppression, qui tiennent à la stase sanguine, à l'élévation de la tension pulmonaire et à l'ordème qui en est la conséquence. Ces cedèmes congestifs occupent surtout les bases des poumons; à l'auscultation. on y rencontre des râles humides fins et nombreux. Un entend du souffle si un épanchement pleural accompagne l'ædème pulmonaire. Chez certains cardiagnes, l'ædème congestif du poumon existe, à l'exclusion de lésions d'autres organes; le poumon reçoit, le premier, le contre-coup de la gène circulatoire, il se congestionne, l'œdème apparaît et les troubles dyspnéiques sont le premier signal de la lésion cardiaque. Chez d'autres cardiaques, l'œdème pulmonaire est associé à des congestions du foie (foie cardiaque). du rein (rein cardiaque), à des œdèmes périphériques; en un mot, il fait partie du syndrome asystolique. Un traitement approprié peut donner les meilleurs résultats, ainsi que nous le verrons au chapitre des maladies du cœur.

La grippe (Teissier, Rendu), les lésions aortiques (Ruchard) peuvent, par des mécanismes différents, provoquer l'ædéme pulmonaire; mais, la cause la plus habituelle, la cause dominante de l'ædème du poumon, c'est la néphrite t néphrite aigué ou néphrite chronique. Aussi aurai-je surtout en vue dans ce chapitre l'ædème du poumon associé aux

néphrites.

ædème brightique du poumon Porme lente — forme alguë — forme suraiguë

Les œdèmes pulmonaires sont très fréquents au cours des néphrites aigues et chroniques. Un malade est-il atteint de néphrite aigue, néphrite scarlatineuse, néphrite syphilitique précoce, néphrite a frigore, il est rare que l'ordème pulmo-

L'adème suraigu du poumon peut survenir au cours de la grossesse, et cette complication, binn étudiée par M. Vinay (Lyon médical, 1897), est attribuée par lui, avec juste raison, à la néphrite gravidique.

naire ne vienne pas s'associer aux autres œdèmes et à l'anasarque. Tantôt cet œdème atteint les bronches plus encore
que le poumon, c'est l'ancienne bronchite albuminurique
de Lasègue; tantôt les poumons sont œdématies pour leur
propre compte, surtout à leur base, et l'auscultation y fail
percevoir une multitude de râles fins. Limité à ces faibles
proportions, l'œdème broncho-pulmenaire mérite à peine le
nom de complication, il fait partie de la poussée œdémateuse qui tend à se faire de tous côtés, il gène la respiration, il provoque l'essoufflement, la dyspnée, mais il
n'occupe pas dans l'évolution de la néphrite aigué une situation prépondérante. Il n'en est plus de même de l'œdème
pulmonaire généralisé et surtout de l'œdème pulmonaire
uraigu, complication aussi soudaine que terrible, que nous
allons étudier dans un instant.

Mèrues remarques s'appliquent aux ædèmes pulmonaires des néphrites chroniques. Souvent, à l'auscultation de brightiques dyspnéiques, on entend, à la base des poumons, des râles sous-crépitants de congestion œdémateuse, mi s'immobilisent pendant des semaines et des mois, épiphenomène frequent dans le cours des nephrites chroniques. Le malado est plus ou moins essouffié, il a des accès d'oppression, il se croit asthmatique, il est parfois victime d'erreur de diagnostic, et il court les cures thermales à la recherche du meilleur traitement. En pareil cas, l'œdome du poumon n'a pas une importance de premier ordre, il est plus ou moins étendu, plus ou moins tenace, il participe pour sa part à la gêne respiratoire, mais, enfin, il ne concentre pas sur lui toute l'attention. Il n'en est plus de même de l'autre variété d'ædème, l'ædème pulmonaire suraigu, qui peut éclater soudainement au cours des néphrites chroniques, plus rarement au cours des néphrites aguës et qui met en quelques heures la vie en danger. C'est donc sur cet ædème suraigu que va se concentrer notre attention.

Le cas suivant en donne une idée exacte. Un homme de 45 ans est pris d'une oppression si rapidement inquiétante, qu'on n'a que le temps de le mettre en voiture et de le transporter à l'Hôtel-Dieu 1. Dès son arrivée dans nos salles, il donne aux élèves l'impression d'une asphyxie imminente et d'une mort prochaine. La face pâle, l'oil éteint, les lèvres livides, les doigts et les ongles bleuâtres, la respiration auxieuse, le pouls misérable et acceleré, tel était l'état du moribond. Dans ces conditions, l'interrogatoire du malade était impraticable. L'auscultation du cœur étail impossible; l'auscultation de la poitrine faisait percevoir, dans toute l'étendue des deux poumons, une véritable pluie de râles fins sous-crépitants.

Au premier abord, cet état rappelait la bronchite capitlaire, ou le catarrhe suffoquant, ou la granulie. Bien que difficile, le diagnostic n'était pas insurmontable si l'on savait mettre à profit quelques signes de grande valeur. Cet homme toussait et crachait, et son expectoration abondante prenait dans le crachoir une apparence mousseuse, spumeuse, rosée. De plus, les paupières étaient houffies, les jambes étaient legèrement œdématiées, la température était abassée à 35°,2 et l'urine était fortement albumineuse. L'étude raisonnée de ces symptômes, l'oligurie, l'albuminurie, le léger ordème du visage et des jambes, étaient l'indice d'une néphrele; et l'expectoration mousseuse, albumineuse, rosée, jointe à la pluie de râles fins qui encombraient les poumons, tout cela révélait l'existence d'un œdème brightique suraign du poumon.

En pareille circonstance, la médication s'imposait. Mon chef de chnique, M. Charrier, appliqua immédiatement des ventouses scarifiées et pratiqua une saignée de 500 grammes. L'effet preduit par l'émission sanguine fut immédiat. Il se fit, dans l'état du malade, un changement à vue. La respiration devint plus libre, l'expectoration plus rare ; en mons d'une heure, la pluie de râles fins disparut aux parties supé-

^{1.} Cette observation est tirée de ma leçon sur l'édème brightique suraigu du poumon, où j'en c te un grand nombre de cas. Clinaque médicale de l'Hôtel-Dieu, 1897, p. 25.

rieures des poumons et la mort fut conjurée. Il n'est pas possible de voir un succès thérapeutique plus prompt et plus saisissant. On prescrivit le régime lacté absolu, les boissons lactosées, et une dose journalière de 20 grammes

de vin dinrétique de Trousseau.

Le lendemain, le malade était transformé, il respirait à son aise, et la température était normale. L'auscultation du cour, devenue possible, laissait percevoir un léger bruit de galop, ce signe précieux que nous devons à M. Potain A l'auscultation des poumons on n'entendait plus de rôles qu'aux deux bases; partout ailleurs la respiration était devenue normale, les reins commençaient à fonctionner et les urines, presque nulles la veille, mais fort albumimeuses, s'élevaient maintenant à 200 granunes. La partie était gagnée.

Dès le surlendemain, le malade pouvait nous donner sur son état antérieur les renseignements les plus circonstanciés; il nous raconta que depuis quelque temps sa santé s'était légérement altérée; il avait éprouvé depuis plusieurs rriors quelques-uns des petits accidents du brightisme : pollakiurie, crampes dans les mollets; sensation du doigt mort, colème des paupières et des malléoles, et c'est dans le cours de ce brightisme qu'avaient éclaté les grands accidents d'ordème pulmonaire suraigu avec menace d'asohyxie.

Le traitement produisit une amélioration rapide. En quelques jours, la situation avait totalement changé; la respiration devenait régulière, c'est à peine si quelques râles persistaient aux bases des poumons, la bouffissure du visage et l'ordème des jambes avaient complètement disparu. Les urines atteignaient 1500 grammes, toutefois l'albumme persistait à la dose de 1 gr. 50 et la dépuration urinaire elait encore insuffisante, car la toxicité des urines, expérmentalement recherchée, était loin d'avoir atteint son taux normal.

Cette observation donne une idée exacte de l'ædême brightique pulmonaire suraigu. Reprenons maintenant en

detail cette importante question en mettant à profit les observations qui sont consignées dans ma leçon clinique.

Symptomes. - Un premier point doit être mis en relief. c'est la brusquerie de cet ædeme pulmonaire. En reprenant une à une les observations que j'ai réunies, on voit que cet cedème suraigu n'est généralement pas la conséquence d'une bronchite, ou d'un état pulmonaire qui aurait acquis peu à peu une intensité croissante. C'est autre chose. Presque toujours, le début de cette terrible complication est soudain, inattendu. L'accident survient tantôt le jour, tantôt la nuit, d'une facon inopinée, Le malade de ma deuxieme observation est pris de son ædeme suraigu à l'hôpital, pendant que nous l'interrogeons, et, en l'auscultant, je sens monter pour ainsi dire le flot hquide qui va encombrer ses poumons. Même brusquerie chez trois des malades de M. Giraudeau; sa première malade est prise la nuit, en plein sommeil, comme on serait pris d'un accès d'asthme, alors que la voille encore elle était bien portante; sa deuxième malade est également prise soudainement, pendant la nuit, de son accès d'œdème pulmonaire suraign, dans le cours d'une santé qui était bonne en apparence. Même remarque pour son troisième malade. qui est pris brutalement, deux heures après dincr, alors que rien ne pouvait faire supposer pareil accident. Il en est de même des malades de M. Bouveret : l'un d'eux est pris brusquement de son ædème suraigu, avec une telle intensité, que la mort en est la conséquence; quant à son autre malade, un premier accès d'œdème pulmonaire survient, il est vrai, après une course à pied de trois kilomètres; mais les deux autres accès éclatent sans cause appréciable, alors que le malade était dans a un état de repos complet o.

Je ne dis pas, hien entendu, qu'il en soit toujours ainsi; il est des cas dans lesquels l'œdème suraigu du poumon est

^{1.} Le premier travail d'ensemble qui ait paru sur cette question est dû à M. Bouveret : Œdème pulmonaire brightique suraigu. Revue de médecase, 10 mars 1890, p. 241.

procédé de symptomes avant-coureurs; tel malade toussait dejà, tel autre était oppressé; et depuis quelques jours ou quelques semaines on avait constaté à l'auscultation des râles de sécrétion broncho-pulmonaire. En pareil cas, il semble que le terrain fût préparé; il en était ainsi chez le malade de ma première observation et chez une des malades de M. Giraudeau. Mais, je le répète avec intention, c'est là une exception, l'œdème brightique suraigu du poumon n'est presque jamais la conséquence de lésions broncho-pulmonaires préexistantes, il éclate soudainement, a la façon d'un accès d'authme, alors que, quelques heures avant, neu ne pouvait en faire soupconner l'imminence.

I'n second point à bien mettre en évidence, c'est que l'œdème suraigu du poumon est, très souvent, un accident brightique isolé. Pour si paradoxal que cela paraisse, il n'est presque jamais associé aux grandes manifestations urémiques ou aux grands œdèmes brightiques. Pour qui ne connaît pas la question, il semblerait que l'œdème suraigu doive survenir de préférence chez les brightiques atteints d'anasarque, chez ceux qui ont déjà une tendance aux grands œdèmes. La chose est possible, surtout quand il s'agit de néphrite aiguë : témoin la jeune malade de M. Giraudeau, prise d'œdème pulmonaire suraigu dans le cours d'une néphrite aigué avec anasarque. Mais c'est là un fait assez rare; presque toutes les observations que j'ai réunies concernent des gens chez lesquels la complication pulmonaire est apparue à titre d'accident brightique isolé dans le cours de

On ne peut pas dire, cependant, que l'œdème suraigu du poumon surprenne les gens dans le courant d'une santé qui ne laissait rien à désirer: qu'on les examine de près et on verra qu'ils sont plus ou moins entachés de brightisme, ils sont plus ou moins albuminuriques. Qu'on veuille bien rechercher « les petits accidents du brightisme », et on pourra reconstituer chez eux l'évolution d'une néphrite parfois insidieuse; on retrouvera dans leur passé un groupe de symptômes significatifs : la sensation du doigt

néphrites parfois latentes.

mort, la cryesthésie, les troubles auditifs, les crampes des mollets, la pollakiurie, les démangeaisons, les seconsses électriques, les épistaxis; on apprendra qu'ils n'étaient pas absolument exempts de tout ædème, bouffissure des paupieres, redème malléolaire; on constatera chez eux une élèvation notable de la tension arterielle, sinuosités de l'artère temporale, état du pouls radial, claquement des valvules sigmoides, bruit de galop cardiaque; on apprendra que ces malades étaient enclins à des céphalées qu'ils qualifiaient de migraines, à des étouffements qu'ils prenaient pour de l'asthme, à des rhumes qu'ils regardaient comme des bronchites vulgaires. Qu'on analyse leurs urines, on y decouvrira de l'albumine; qu'on expérimente la toxicité de ces urines, on constatera qu'elle est abaissée. On verra, en un mot, par un examen attentif et approfondi de cet état, que j'ai dénominé depuis longtemps le brightisme, que tel malade, dont la santé paraissait bonne ou à peu près satisfaisante, était en réalité lésé dans ses reins, il était atteint dans sa dépuration urinaire, il était sous le coup, plus ou moins prévu, d'accidents parfois redoutables.

Après cette digression sur la façon dont débute l'ordème brightique suraigu du poumon, reprenons l'analyse clinique des symptômes. L'accès s'annonce par un chatouillement larvnge, par une toux quinteuse, saccadée, et par une oppression qui, en quelques minutes, en un quart d'heure, en quelques heures, atteint son apogée. Tous ces symptômes, la toux, l'oppression, la dyspnée, sont dus au brusque encombrement des alvéoles pulmonaires par un liquide séro-albumineux. Généralement, c'est par la base des poumons que commence l'inondation; elle peut gagner plus ou moins vite la totalité des poumons. Le sérum sanguin, transsudant sous pression dans les alvéoles et dans les bronchioles, le malade est aussitôt pris de guintes de tous et il rend alors un liquide tout à fait caractéristique, abondant, mousseux, albumineux, rosé, qui est signalé dans toutes les observations. Certains malades peuvent rendre en quelques heures, et plus vite encore, jusqu'à un litre

et deux titres de ce liquide. Il se peut, toutefois, comme dans l'observation de M. Huchard¹, que les bronches n'aient pas la force d'expulser le tiquide ainsi accumulé, et l'asphyxie est d'autant plus menaçante que l'expectoration est moindre.

Dès le début de l'accident, des l'apparition de la dyspnée, on peut constater à l'auscultation, des deux côtés de la potrine, une pluie de râles fins, sous-crépitants, sibilants, témoignage de l'inondation des alvéoles pulmonaires et des brouchioles. Suivant la rapidité et suivant l'extension de cette inondation, les râles envahissent plus ou moins rapidement la totalité ou la presque totalité des poumons.

A mesure que l'inondation fait des progrès, et pour peu que l'expectoration ne sont pas suffisante, la dyspnée augmente rapidement, le malade est pâle, anxieux, terrifié, conseient du danger extrême qui le menace; le ponts est petit et accéléré, les lèvres sont bleudtres, les ongles sont bules, les extrémités se refroidissent et cette lutte peut se termner par la mort, soit en peu d'instants, forme foultoyante, soit en une journée, forme rapide, soit en trois su quatre jours, forme lente.

Cher quelques malades, la situation n'est pas absolument penlleuse tant que l'expectoration est assez abondante pour regorger les poumons inondés: mais survienne un etat parêtique des muscles expulseurs, l'expectoration s'arrête, elle peut même faire complétement défaut, c'est alors la nort par asphyxie à brève échéance. Dans les cas heureux, le liquide est expectoré au fur et à mesure de sa formation, l'mondation s'arrête à temps, et après une durée qui varie de quelques heures à quelques jours, la dyspnée s'amende, les rèles diminuent et le malade triomphe de ce terrible accident. Toutefois il ne faut pas trop se hater de chanter rectoure, car un premier accès, conjuré momentanément, pent être suivi à quelques heures, à quelques jours de dislance, d'un deuxième ou d'un trossième accès mortel.

¹ Bulletin de l'Academie de medecine, séance du 17 avril 1897.

Tantôt la convalescence exige plusieurs jours, tantôt la guérison survient brusquement, le malade pouvant, dès le lendemain, reprendre sa vie habituelle et ses occupations.

Ce qui aggrave encore l'œdéme brightique suraigu du poumon, c'est que non seulement le malade peut succomber en quelques heures a son accès, mais alors même qu'il a récupéré l'intégrité complète de ses fonctions respiratoires, il reste sous le coup de nouvelles attaques. Plusieurs des malades dont j'ai relaté l'observation ont eu, à quelques mois ou à quelques années de distance, deux ou trois récidives d'œdème pulmonaire suraigu. La malade de la première observation de M. Giraudeau a eu trois accès en deux ans; le malade de la deuxième observation de M. Bouveret a eu trois accès en six mois.

Diagnostic. Le diagnostic de l'œdème brightique suraigu du poumon ressort de la description qui vient d'en être faite. Tel autre brightique peut avoir, lui aussi, de terribles accès de dyspnée, mais il s'agit chez lui d'une dyspnée toxique, urémique, revêtant souvent le type de Cheyne-Stokes, dyspnée qui n'est pas celle de l'œdème pulmonaire, et qui n'est accompagnée ni des râles, ... de l'expectoration caracteristique que je décrivais il y a un instant. Néanmoins la dyspnée d'origine toxique peut se combiner avec la dyspnée d'origine œdémateuse.

Voici encore un malade qui est en proie, lui aussi, à une dyspuée fort intense; mais il s'agit d'un asthmatique vrai, et le diagnostic ne sera pas long à établir. Ici, en effet, le nombre des respirations n'est nullement accru, il est plutôt diminué; tout révèle une dyspuée spasmodique, l'inspiration est pénible, l'expiration est siffante, tres prolongée; ce qui domme à l'auscultation, ce ne sont pas les râles fins et innombrables de l'œdème pulmonaire, mais ce sont des râles associés à des signes d'emphysème aigu; l'expectoration est nulle ou formée de quelques crachats filants, muqueux ou perlés, et en au un cas, on ne constate l'expectoration mousseuse, albummeuse, rosée, de l'œdème auraigu. Pronostic et traitement, tout diflere, cur cet accès

l'asthme ne comporte jamais de gravité, et l'émission sauguine n'est pas nécessaire.

Je ne peux pas passer en revue tous les grands états dyspnéiques qui, de près ou de loin, ont quelque rapport avec la dyspnée de l'œdème suraigu du poumon. Telles sont les grandes dyspnées du catarrhe suffocant, de la grandie, de l'asthme cardiaque, de l'angine de poitrine. N'oublions pas qu'il est toujours possible d'arriver au diagnostic de l'œdème brightique pulmonaire suraigu, grâce aux symptômes suivants : brusquerie de la dyspnée, pluie de râles tins dans une grande étendue ou dans la totalité de la poitrine, toux incessante, expectoration abondante, mousseuse, albumineuse, rosée; œdèmes fréquents à la face ou aux jambes, albuminurie; symptômes de brightisme antérieur.

Anatomie pathologique. — Quelques autopsies permettent de décrire les lésions de l'œdéme brightique surangu du poumon. Dans le cas rapporté par M. Bouveret, les deux poumons sont le siège d'un œdème congestif énorme, de la base au sommet; le liquide ruisselle littéralement quand on coupe et quand on presse un lobe entre les doigts; les bronches sont pleines de ce même liquide mousseux et rosé, les reins sont petits, granuleux, kystiques. Le cœur est enorme, l'aorte est très dilatée, mais non atheromateuse; les valvules sigmoides sont saines. Les artères coronaires présentent des plaques jaunes d'endartérite.

tans le cas de M. Huchard, on trouve à l'autopsie une nephrite, avec des reins petits et granuleux ne pesant que 170 grammes à eux deux. Il y a un peu de péricardite; 100 grammes environ de liquide séro-fibrineux dans le pericarde. Les poumons sont tellement infiltrés de sérosité qu'on en exprime, par la simple pression des doigts, plus d'un

litre de liquide albumineux et rosé.

A l'autopsie de la jeune malade de M. Giraudeau, on trouve les poumons volumineux et violacés; il s'en écoule, à la coupe et à la pression, une grande quantité de liquide mousseux et rosé comparable au liquide rejeté par l'expectoration. Les reins sont attents de néphrite congestive aigué; ils sont gros, violacés, la capsule se détache facilement et on voit par places des hémorrhagies sous-capsulaires. Le cœur est atteint d'hypertrophie générale avec predominance au ventricule gauche. Les orifices valvulaires et artériels sont sains. L'aorte ne présente awure trace d'aortite, pas plus à son origine qu'au niveau de la crosse.

M. J. Renaut (de Lyon) a donné une bonne description des lésions histologiques; je la reproduis presque textuellement¹. La lésion pulmonaire consiste en une énorme inondation séreuse des alvéoles pulmonaires; un coup de congestion diapédétique se produit de telle sorte, que tous les alvéoles sont remplis et distendus sons pression, par un liquide albumineux, dans lequel nagent des globules rouges, et surtout d'innombrables globules blancs. La preuve que l'irruption du liquide dans les alvéoles s'est faite sous une pression violente, c'est que, sur une multitude de points, les cloisons interalvéolaires se sont rompues. L'endothélium alvéolaire a partout disparu dans le territoire de l'ademe congestif, il a sans doute été enlevé par l'irruption suinte du liquide, et probablement halayé par lui, puis expulsé, car il n'y en a plus trace sur les parois des bronchioles. Toutes les cavités aériennes sont emplies par ce liquide. comme les mailles du tissu conjonctif par une boule d'ædeme. Les capillaires sanguins des parois alvéolaires sont tous imperméables, ils sont aplatis par contre-pression, et ne renferment aucun globule rouge. En revanche, les petites veines pulmonaires et bronchiques sont gorgées d'hématies: cà et là une veinule pulmonaire a éclaté, distendant alors de sang un ou plusieurs alvéoles, ce qui explique la coloration rosée de l'ordème.

M. Giraudeau a constaté les lésions histologiques suivantes dans les poumons de la jeune fille qui fait le sujet de sa cinquieme observation*: les alvéoles pulmonaires sont rem-

^{1.} Bulletin de l'Académie de médecine, séance du 11 mai 1897.

^{2.} Les observations de M. Giraudeau, ainsi que celles dont j'ai parté dans ce chapitre, sont consignées dans ma loçon clinique.

plis de liquide coagulé qui emprisonne des cellules épithéhales desquamées et quelques globules rouges. Les capillaires des cloisons sont gorgés de globules rouges; il semble même que certaines cloisons sont épaissies par un veritable ædème interstitiel; dans ces points les vaisseaux sanguins sont moins apparents, comme si la circulation avait été entravée par la compression à laquelle ces vaisseaux étaient exposés.

Pathogénie. - Comment expliquer l'ædème brightique suraigu du poumon? Le fait clinique, indéniable, c'est que les brightiques ont une tendance à faire des redêmes un peu partout, au poumon, au larynx, dans le tissu cellulaire, comme ils font des epanchements dans les cavités séreuses. Pourquoi la localisation aux poumons? Je l'ignore. Ausi que le fait remarquer M. Brouardel, au point de vue medicolegal, chez plusieurs personnes mortes de cet accident, le froid et l'alcoolisme paraissent avoir été des facteurs importants. Un individu parfois en état d'ivresse s'endort a la belle étoile par un froid intense; il succombe, et à l'autopsie on constate un ædéme suraigu des poumons avec lesions de néphrite qui ne manquent jamais. Quelques auteurs (Huchard et Renault) font jouer dans la genese de ces accidents le rôle principal, sinon le rôle unique, à des lesions d'aortite et de péri-aortite. Pour M. Huchard, l'intermediaire obligé entre l'œdeme pulmonaire aign et le brightisme, c'est l'aortite, c'est la peri-aortite surtout, avec son retentissement inflammatoire ou réflexe sur les plexus cardiopulmonaires p. l'ai le regret de n'être pas de l'avis de mecollegues. Je ne nie pas, bien entendu, que certains aortiques puissent avoir des congestions et des udemes du poumon; mais ce que je soutiens, pièces en mains, c'est que l'œdème suraigu du poumon a été constaté chez bon nombre de brightiques, alors que pendant la vie, ou a l'autopsie, on ne trouvait chez eux aucune lesion aortique ou pericortique. Le sujet dont M. Bouveret a fait l'autopsie n'avait

^{1.} Bulletin de l'Académie de médecine, seance du 27 avril 1897 - le l'édème aigu du poumon », 4, 492.

ni nortite ni péri-aortite; les deux malades dont M. Giraudean a fait l'autopsie n'avaient ni aortite ni péri-aortite; le sujet dont nous avons fait l'autopsie n'avait ni aortite ni péri-aortite. M. Brouardel, qui a pratiqué, à la Morgue, l'autopsie de gens ayant succombé à un adème suraigu du poumon, dit que les lésions aortiques sont loin d'être constantes, tandis que les lésions rénales ne font jamais défaut; il signale, entre autres, l'autopsie d'un homme atteint de néphrite latente qui succomba à un œdème suraigu du poumon et dont l'autopsie revéla l'intégrité de l'aorte, mais on trouva des lésions de néphrite 4.

Aux preuves anatomiques, ajoutous les preuves cliniques : bon nombre de brightiques dont j'ai rapporté l'observation n'ont eu, ni avant ni après leur accident, d'œdème pulmonaire, aucun signe d'aortite. La question me paraît donc 'nicée

L'anatomie pathologique et la clinique s'accordent pour démontrer, d'une façon indéniable, que les néphrites aigués et chroniques peuvent favoriser des œdèmes, aux poumons, comme au larynx, comme ailleurs, sans qu'il soit nécessaire de faire intervenir comme facteur des lésions d'aortite ou de péri-aortite qui, souvent, n'existent pas. Quant à savoir par quel mécanisme se produit l'œdeme surangu des brightiques, la question reste livrée à des hypothèses; je ne repousse pas toutefois l'idée de troubles vasculaires pulmonaires d'origine vaso-motrice, la circulation en retour étant momentanément annihilée et favorisant l'hypertension considérable dans les vaisseaux d'apports.

Lorper incrimine l'augmentation de la concentration sanguine. Widal accuse l'augmentation du chlorure de sodium du sang.

Traitement. — Chez un malade atteint d'ædème brightique suraign du poumon, l'indication urgente, dominante, c'est

^{1.} Brouardel Académie de médecine, séance du 11 mai 1896.

² La per, Le mécanisme régulateur de la composition du sang. Thèse de l'a. p., 1903.

l'emission sanguine, surtout la saignée. Malgré le refroidissement du malade, malgré le collapsus imminent qui, au premier abord, pourraient paraître autant de contre-indications, il n'y a pas à hesiter, et sans perdre un instant, on retire 500 ou 400 grammes de sang; là est le salut. Il faut avoir vu de près le merveilleux résultat de la saignée pour en comprendre toute l'importance, Je n'exagère rien en disant qu'il se produit chez le malade un changement à vue dont beaucoup de mes élèves ont été témoins. Chez mon malade de l'hôpital Necker, l'ædème se faisait avec une telle rapidite, que la mort eut, pour ainsi dire, été foudroyante, sans la saignée qui fut pratiquée à temps par mon interne, M. Kahn, et le malade, qui n'avait en rien perdu la notion de ce qui se passait autour de lui, nous raconta plus tard qu'il s'était senti mourir et revivre en l'espace de quelques instants. Chez mon malade de l'Hôtel-Dieu, l'émission sanemne eut un si merveilleux resultat, que non seulement chez cet homme refroidi, livide, couvert de sueurs visqueuses, la mort imminente fut conjurée; mais, chose digne d'etre notie, la pluie de râles qui encombrait la poitrine du haut en bas se dissipa comme par enchantement, ne laissant qu'un reliquat aux deux bases de la poitrine. La saignée donna un résultat analogue chez la malade de la première observation de M. Giraudeau!.

De toutes les émissions sanguines, la saignée est, sans contredit, la plus favorable; mais, faute de saignée, on appliquera sur la poitrure trente ventouses scarifiées, ou mieux encore, deux douzaines de sangsues. Les ventouses sèches au thorax et aux membres inférieurs ont aussi leur utilité.

Les injections sous-cutanées de caféine et d'éther sont souvent indiquées. Toutefois n'oublions pas que nous avons affaire à des malades dont les reins sécrètent peu; usons donc de la caféine avec prudence; commençons par une

le viens d'observer, dans mon service, deux autres ess d'œdème brightique suraign du pomaon, et les encore la saignée a envaye net l'asphysie menagante.

injection de 10 centigrammes, quitte à la renouveler plusieurs fois dans les heures qui suivent. L'oxygène à grande, doses peut également rendre quelques services. Il faut soutenir les forces du malade au moyen de lait, de thé lèger faiblement alcoolisé.

Voilà ce qu'il faut faire. Reste à savoir ce qu'il faut éviter : sur cette poitrine pleine de râles, pas de vésicatoire, car le malade est un brightique, et l'action de la canthoride sur les reins ne fera qu'aggraver rapidement la situation.

En face d'un malade en proie à une si violente dyspnée, on pense à la morphine, mais il faut se métier, car la morphine, en pareil cas, peut donner de graves mécomptes; il me suffira de citer les paroles de M. Brouardel. « Voici des cas qu'il m'a été donné assez fréquemment d'observer. Un malade se met à étouffer; c'est le soir, et l'on fait appeler l'un des médecins du service de nuit; celui-ci fait une piqure de morphine au malade, suivant une règle trop commune, mais le malade n'est pas soulagé; une seconde, une troisième piqure finissent par amener du calme, mais quelques minutes ou quelques heures après le malade succombe, et la famille ne manque pas alors d'incriminer le médecin qui a pratiqué les injections. De là, enquête et autopsie médiculégale. On constate alors que la mort est due à un œdème pulmonaire suraigu. »

Le péril une fois conjuré, ne perdons pas de vue le malade. Il faut lui prescrire le régime lacté absolu, éviter le chlorure de sodium qui favorise l'ædème (Widal) et surveiller de près la sécrétion urmaire. On doit le traiter, en un mot, comme un brightique et lui recommander d'éviter avec le plus grand soin toute cause de surmenage et de refroidissement.

§ 12. DE LA TUBERCULOSE EN GÉNÉRAL — BACILLE TOXINES — TUBERCULOSES LOCALES

Nature de la tuberculose. — Par ses immortels travaux

sur la phthisie pulmonaire, Laennec avait légué au monde médical une étude si approfondie de cette maladie, il avait (rappé si juste en décrivant ses lésions, ses formes, et en proclamant leur unité; il avait si merveilleusement inventé et décrit les signes qui nous sont revélés par l'auscultation, que nous n'avons qu'à nous incliner devant l'œuvre impérissable de cet homme de génie.

Nais une grande question restait à résoudre, c'est la nature de la tuberculose. Cette question si diversement interprétée, à différentes époques, par des observateurs eminents, avait mis aux prises, dans une diatribe restie célèbre, Broussais et Lagunce.

La phthisie pulmonaire n'est-elle autre chose qu'un produit d'inflammation? le tubercule n'est-il qu'un no-dule inflammatoire, un reliquat de catarrile ou de pneumonie chronique (Broussais)? ou bien n'est-il pas une production étrangère à l'organisme ayant une vie spéciale (Laönnec), un parasite en un mot? On aurait disserté longtemps encore sur ce sujet, sans la grande découverte qui allait, révolutionner l'histoire de la tuberculose.

Le 5 décembre 1865, Villemin fit à l'Académie de médecine une communication qui renversa toutes les idées préalablement émises sur la nature de la tuberculose. Par des expériences nombreuses et bien conduites, Villemin démontra que la tuberculose est une maladie virulente, infectieuse et inoculable.

« Faites une plaie sous-cutanée derrière les oreilles d'un lapin; introduisez dans cette plaie des fragments de tuber-cule, de pneumonie caséeuse, ou des crachats d'un phthisique; sacritiez l'animal quelques semaines après, et vous trouverez des granulations ou des masses tuberculeuses sous la plèvre, dans le poumon et dans d'autres organes. »

Ces idées nouvelles rencontrèrent bien des incrédules, heurtèrent bien des convictions, et les adversaires de l'inoculabilité répondirent : Les lésions développées par l'inoculation ne sont pas du vrai tubercule; c'est du pseudo-tubercule, qu'on peut du reste provoquer en plaçant sous la peau de l'animal des matières tout autres que le tubercule, telles que du cancer, du condylome, des débris de membranes, des parvelles d'éponge, etc., etc. Les lésions ainsi provoquées sont de nature embolique et se font par un mécanisme analogue à celui de l'infarctus; elles ne se produisent que si l'on a placé sous la peau de l'animal une certaine quantité de matières, différence essentielle avec les maladies virulentes, où une parcelle de virus suffit pour développer la maladie spécifique; enfin, beaucoup de ces lésions guérissent, autre différence essentielle avec la tuberculose, qui le plus souvent ne guérit pas.

Mais les inoculations en série eurent raison de ces faits en apparence contradictoires (Martin); anatomiquement, le pseudo-lubercule ressemble en effet au tubercule vrai, mais pathologiquement la différence est absolue, et le pseudo-tubercule de nouveau inoculé n'a aucune des propriétés virulentes de la tuberculose vraies qui, effe, se reproduit

indéfiniment.

A peme la découverte de Villemin fut-elle connue, que l'inoculation de la tuberculose fut répétée et variée à l'infini chez nous et à l'étranger. La matière tuberculeuse fut introduite dans les cavités séreuses, dans la plèvre, dans le péritoine. Cobnheim eut l'idée de l'inoculer, au moyen d'une line aiguille, dans la chambre antérieure de l'ent, et, grace à la transparence de la cornée, il put suivre jour par jour l'évolution du processus tuberculeux et, dans quelques cas, constater la généralisation de la tuberculose chez l'animal en expérience. M. Chauveau rendit phthisiques des ammant de l'espèce bovine, en leur faisant ingèrer des matières luberculeuses mélangées aux aliments, et il remarqua plusieurs fois que l'intestin qui avait servi d'entrée au virus

^{1.} Martin. Recherches analomo-patholog. et experim, sur la taberculuse. Utièse de Paris, 1879.

tuberculeux était fortement altéré par la tésion. Tappeiner et Weichselbaum donnérent la tuberculose à des chiens en leur faisant respirer des poussières de crachats rendus par des plathisiques. Krishaber et moi nous avons expérimenté sur le singe, afin d'agir sur l'animal qui se rapproche le plus de l'homme, et, dans les nombreuses expériences faites avec mon intime et regretté ami, nous avons été souvent frappés, à l'autopsie, de la violence du processus infectieux; les trois quarts de nos singes inoculés sont morts tuberculeux en quelques semaines, tandis que sur vingt-huit singes tenus éloignés de toute contamination, et non inoculés, un seul est mort tuberculeux.

Telle était, on le voit, l'importance de la découverte de Villemin, qu'elle avait complétement changé le courant des études sur la tuberculose en lui assignant une place nouvelle dans le cadre des maladies infectieuses et virulentes. Elle eut également pour résultat de consacrer d'une façon reretutable la doctrine de Laénnec sur l'identité et l'unicité des lésions tuberculo-caséeuses, et elle ruina du même coup les doctrines allemandes qui, sous le haut patronage de Virchow et de Niemeyer, tendaient à dissocier l'œuvre de Laénnec en reléguant au rang de simple dégéneres-cence caseeuse, ou de phthisie dite scrofuleuse, les infiltrations tuberculeuses du poumon. Du reste, cette dernière partie de la question sera traitée avec les développements qu'elle comporte à l'un des chapitres suivants.

Bacille de la tuberculose. — La nature infectieuse et la contagnosité de la tuberculose étant démontrées, il s'agis-

^{1.} L'ensemble de nos recherches porte sur 78 singes; en voici le

Sur 16 singes inoculés avec le tubercule de l'homme, 12 sont morts tuberculeux.

Sur 24 singes non inoculés, mais ayant véen en promuscuité avec les sujets inoculés, 5 sont morts tuberculeux.

Sur 10 singes inoculés avec du pus phlegmoneux, un seul est mort luberculeux.

our B singes tenus éloignés de touto cause de contamination, un seul en mort tuborquieux. Arch. de physiologie, mars 1884, a 3.)

PLANCHE I

Fig. 1.

PRÉPARATION D'UN CRACHAT DE TUBERCULEUX.

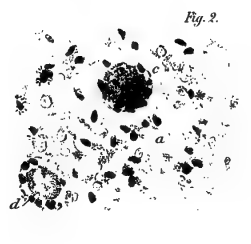
- b, bacilles de tuberculose;
- e, cellules épithéliales.

Fig. 2.

PRÉPARATION DE PAROI D'UNE CAVERNE PULNONAIRE TUBERCULEUSE.

- c, cellule géante avec de nombreux noyaux;
- d. amas de bacilies déposés radialement à l'intérieur d'une callule géante;
- a, tissu pulmonaire désagrégé et rempli de bacilles.





sait maintenant de découvrir l'agent pathogène, le microbe de cette maladie. Les travaux de Pasteur et ses procèdés de culture, qui avaient donné de si merveilleux résultats pour l'étude d'autres maladies (charbon), servirent de guide et de modèle. On se mit à l'œuvre, et au mois de mai 1882 Koch découvrit le microbe, le bacille de la tuberculose.

Le bacille de la tuberculose (bacillus, baguette) peut être décelé dans les crachats par le procédé indiqué ci-dessouss; sa forme est celle d'un bâtonnet très grêle, droit ou infléchi, dont la longueur égale le tiers d'un globule sanguin, c'esta-dire a 2 à 3 u.

Sur toute sa longueur le bacille a un volume uniforme; on distingue néanmoins des renslements ovoides qui seraient dus à la présence de spores. On a considéré également comme spores les petites vacuoles incolores, ovalaires, qu'on observe à l'intérieur du bacille. Ces caractères le

1. On prend avec une aiguille la partie la plus purulente du crachat, et on l'étale sur une lamelle préalablement lavée à l'acide nitrique dilué, puis à l'alcool. Sur cette lamelle on en pose une seconde, et par un frottement réciproque de l'une et de l'autre on enduit d'une manière à peu près égale les deux faces des lamelles de la matière à examiner. Ceci fait, on coagule l'albumine des crachats, soit en passant la lamelle trois fois dans la flamme d'un bec de Bunsen, soit en versant sur elle quelques gouttes d'un mélange à parties égales d'alcool et d'éther. Les lamelles peuvent être mises dans le bain colorant.

On ne se sert plus guère aujourd'hui, pour colorer le bacille de Koch, que de la méthode de Ziehl, qui consiste à laisser 10 à 20 minutes les lamelles dans un bain de fuchsine phéniqué dant voici la formule:

Fuchsine			,					gramme.
Acide phénique				٠			5	grammes.
Alcool absolu.							10	_
Fore distilling							-00	

pul on décolore la préparation, soit par l'emploi de l'acide nitrique au tiers ou au quart, soit par un mélange de 5 parties d'alcool abselu pour une partie d'acide nitrique. Pour mieux faire ressortir les bacilles, on fait une seconde coloration de la lamelle avec du bleu de méthylène en solution hydro-alcoolique. On a ainsi les bacilles colorés en rouge, le tissu et les autres microbes colorés en bleu

distinguent de tous les autres micro-organismes, il n'a d'analogie qu'avec celui de la lèpre 1.

Les bacilles dits pseudo-tuberculeux ou acido-résistants sont plus trapus et résistent moins à la décoloration par les

acides, notainment par l'acide nitrique au tiers 1.

Les bacilles des crachats tuberculeux sont habituellement libres; on les trouve rarement inclus dans les leucocytes ou dans les cellules épithéliales. Ils sont isolés ou réunis deux par deux ou groupés en amas.

Dans les préparations histologiques, on trouve des bacilles

tuberculeux en amas dans les cellules géantes.

La decouverte du bacille tuberculeux a eu une importance de premier ordre, car la présence du bacille est un signe certain de tuberculose. On le trouve dans les granulations tuberculeuses de toute dimension et de tout âge, même dans la tuberculose en voie de calcification; dans les infiltrations tuberculo-casécuses qui intéressent le poumon, les gaughous lymphatiques, les articulations et le lissu osseux; dans les ulcérations tuberculeuses linguales, pharyngées, nasales, larvagées, vaginales, intestinales, anales, et dans les sécrétions qui résultent de ces ulcérations; dans le liquide de quelques pleurésies tuberculeuses, dans l'urine des gens atteints de tuberculose des voies urinaires, dans le pus des abcès tuberculeux, dans les selles diarrhéiques de quelques phthisiques. Le bacille existe surlout dans l'expectoration et même dans l'hémoptysie des tuberculeux.

La preuve que le bacille est bien l'agent actif de la tubercolose, comme la bacterie est l'agent actif du charbon, c'est que le bacille tuberculeux a pu être isolé, cultivé et inoculé arec succès. En effet, Koch, s'inspirant de la méthode des cultures, a procédé de la façon suivante : il prend une parcelle de matière tuberculeuse et la dépose sur le sérum préalablement gélatinisé et stérilisé qu'on met à l'eture à 57°

1. Cornil et Bables, Les Bacteries, p. 658.

^{2.} Crouson et Villaret. Revue de la tuberculose, 1803, p 188.

suspect dans la mamelle d'un cobaye femelle en lactation. Deux de mes élèves ont fait connaître cet ingénieux procédé.

Tout animal inoculé (cobaye, lapin, chien) présente une réaction sanguine caractérisée d'abord par une leucocytose

polynuciéaire, puis par une lymphocytose*.

Dans quelques cas spéciaux, on pourrait, pour déreler la tuberculose, avoir recours à la réaction provoquée par l'injection de luberculine, dont il sera question au chapitre de

la phthisie pulmonaire.

A propos de la tuberculine, je me contente de signaler, pour le moment, les recherches qui ont pour but de dégager et d'isoler les produits solubles secrétés par le hacille de koch; la toxine vaso-dilatatrice, la toxine convulsivante, la toxine nécrosante. Ces toxines jouent un rôle considerable

dans les symptômes de la tuberculose.

Anatomie pathologique. — Les lésions tuberculeuses, quels que soient les organes et les tissus dans lesquels on les étudie, se présentent sous deux formes principales, l'une circonscrite et nodulaire (granulation tuberculeuse). l'autre diffuse (infiltration tuberculeuse). Ces deux formes sont frequemment associées, et nous faisons remarquer a l'avance que les particularités anatomiques et la texture du tissu (poumon, larynx, séreuses, méninges, foie, peau, ganglions, tissu osseux, etc.) dans lequel se développent les tésions, tuberculeuses peuvent modifier l'apparence exterieure de ces lésions.

t° La granulation tuberculeuse, celle qui répond à l'unité macroscopique, le tubercule proprement dit, est une nodosité saillante, arrondie, dure au toucher, grise et demitransparente quand elle est jeune, opaque et jaune quand elle vieillit. Elle est visible à l'œil nu ou à la loupe; son volume est variable, et ses dimensions peuvent ne pas dépasser 1/20° de millimètre de diamètre.

Nattan-Larrier et Griffon. Société de biologie, 14 février 1905.
 Achard et Lorper. Les globules blancs dans la tuberculuse. Société de biologie, 8 décembre 1901.

Cette granulation tuberculcuse est elle-même formée d'une ou plusieurs granulations élémentaires plus petites, de follicules tuberculeux qui répondent à l'unité incroscopique, de soite qu'il peut y avoir 10, 15, 30 follicules tuberculeux agglomérés, pour former la granulation tuberculeuse.

Le follicule tuberculeux (Schüppel), ou granulation élémentaire (Malassez), ou tubercule proprement dit, a la structure suivante: quand on en fait la section, on trouve au centre une cellule gigantesque confenant un grand nombre de noyaux, disposés le plus souvent en couronne à la peripherie de la cellule; ses dimensions lui ont iant donner le noin de cellule géante (Langhans). La cellule géante est entourée d'une zone de cellules assez volumineuses, dites épituclionées, et de cellules arrondies, tassées, confluentes, appartenant au type embryonnaire, c'est a dire ayant un novau volumineux par rapport au protoplasma.

Tous ces élements sont réunis entre eux par une substance fondamentale, fibrillaire ou grenue, La circulation est incomplete ou même nulle dans les granulations, car leurs vaisseaux, ici comme dans tout produit tuberculeux, sont arrêtés dans teur développement ou oblitéres par un travail

d'endartérite ou de capillarité.

En somme, le follicule tuberculeux a des caractères assez bien tranchés, mais il est composé d'eléments qui ne sont nullement spécifiques. Ainsi la cellule géante manque dans un tiers des cas, et d'autre part on la rencontre dans des produits (syphilome, inflammations expérimentales du tissu conjonctif, carconscrites autour de corps étrangers, acne, elephantiasis, lepre, xanthome, actinomycose, processus infectieux ou parasitaires chroniques en géneral (A. Darier. Anatomie, Physiologie et Pathologie generale de la peau. Pratique dermatologique, Paris, 1900, p. 84, qui n'ont rien de commun avec les produits tuberculeux! Pour certains, la cellule geante est en rapport avec la formation des vais-

^{1.} Malassez et Ch. Monod, Arch. de phys., 1878, p. 575.

seaux sangums, elle a quelque analogie avec les cellules tuso-formatives. Pour la majorité des auteurs, la cellule géante est due à la transformation, à la dégénérescence partielle des cellules epithélioides, soit qu'une seule cellule s'hypertrophie, que ses noyaux se multiplient sans division du protoplasma dont le centre se nécrose, soit que plusieurs cellules épithélioides confluent et subissent une nécrose partielle (Baumgarlen, Weigert, Cormi, Straus, etc.4). Pour M. Metchnikoff, cette nécrose partielle n'existe pas: la cellule geante est une cellule parfaitement vivante ayant un rôle phagocytaire important. La caractéristique de la fésion tuberculeuse, granulation ou infiltration, c'est le bacille

La manière dont se forme le tubercule dans les tissus, son histogenèse, est encore discutée. Pour Koch, le tubercule était formé surtout par des globules blancs venus du sang des vaisseaux ou de la lymphe. Pour M Metchnikoff et ses élèves³, le tubercule est en effet constitué par des lencocytes et représente une réaction de défense contre le bacille. Les cellules tuberculeuses, cellules épithélioïdes et cellules geantes, se forment uniquement aux dépens des phagocytes, c'est-à-dire, des grands leucocytes mononucleaires émigres, et accessoirement des cellules endortible à la formation du tubercule. a Le tubercule est composé d'une réunion de phagocytes d'origine mésodermique qui affluent vers les endroits où se trouvent les bacilles et les englobent. » Pour Baumgarten, Ziegler, Cornil⁴, Straus,

1 Straus. La inberculose et son bacille. Paris, 1893, p. 2 9.

Press, 1892, p. 190.

Borrel, Inbercalose pulmonaure experimentale (Annoles Posteur, 1895, p. 557) - Tubercalose experimentale du rein Ibid., 1894, p. 65).

4. Cornel. Sur les phénomènes de karyokmèse observes dans la Unber-

McCharkoff Re, use Vla radapa de M Westert au sujet des cellules gémes de la tuberculose (Annales de l'Institut Posteur, 1888, p. 601 3. Met huikoff. Leçous sur la Pathologie comparée de l'Inflammation.

versus, l'inde sur le developpement du tuberculo espérimental (Annaies de l'Institut Pasteur, 1988, p. 245).

Brissaud et Toupet!, Kostenisch et Wolkon!, la lésion primitive et l'ondamentale du tubercule est une réaction des cellides fixes des tissus, cellules conjonctives et aussi cellules épithéliales qui prolifèrent en se divisant par karyokinèse et se transforment en cellules épithélioides et cellules géantes, éléments très riches en glycogène, ce qui indique nettement leur activité (Loeper). La lésion ne serait que secondaire-

ment envahie par les leucocytes migrateurs.

Les bacilles tuberculeux sont plus ou moins abondants dans le follicule tuberculeux; ils siègent en proportion mal definie dans la cellule géante et la périphérie du follicule. Le follicule tuberculeux peut être considéré comme l'élément primitif; par leur agglomération, les follicules tuberculeux forment le tubercule, et, à leur tour, les tubercules, par leur agglomération, peuvent constituer ces gros tubercules qui ont la dimension d'une noisette et même d'un œul, et qu'on retrouve dans le poumon, dans l'encéphale, et quelquefois aussi dans d'autres organes. Toutes ces productions inherculeuses ont un caractère commun (mais qui ne leur est pas exclusif); elles subissent la degénération casécuse du centre à la périphérie. La partie centrale du follicule tuberculeux ou de la granulation tuberculeuse s'intiltre de granulations graisseuses, elle devient opaque, et cette dégénération s'étend à la zone movenne des grosses cellules et a la zone externe des petites cellules embryonnaires. A ce moment, le tubercule devient janne, il se ramollit et concourt a la formation des ulcérations et des cellules.

Il ne faut pas croire, cependant, que l'état caséeux soit la terminaison fatale du tubercule; le tubercule peut se calci-Aer; il peut se transformer en un tissu de sclérase et deve-B.r. fibreux, c'est-à-dire inoffensif, Le plus souvent, l'altération

t Brissaud et Toupet, Sur la tuberculose du foie. Études sur la tuberculose, I, 1887, p. 108.

citise Lindes sur la tuberculose, publices par Verneuit, 1, 1857, p. 1. 14. Journal des commissances médicales, 1888, nº 4, 5 et 6.

² Kostenisch et Wolkon, Recherches sur le développement du tubetcule experimental (Archives de médecine exp., 1892, p. 741).

tuberculeuse semble débuter par les petits vaisseaux, par les capillaires (endartérite tuberculeuse), toutefois l'origine

vasculaire de la tuberculose n'est pas absolue.

2º L'infittration tuberculeuse représente la forme diffuse de la tuberculose, lei les follicules tuberculeux n'ont aucune tendance à s'agglomérer sons forme de granulations; ils s'étalent en nappe, ils infiltrent les tissus, qui s'épaississent et prennent parfois un aspect lardacé. On trouvera ces tubereuloses infiltrées décrites en détail dans leurs chapitres respectifs: l'intiltration toberculeuse du poumon qui joue un si grand rôle dans la phthisie pulmonaire; l'infiltration tuberculeuse laryngee, confondue, bien à tort, il y a quelques années encore, avec l'ordème larvigé; l'infiltration tuberculeuse des ganglions lymphatiques, considérée jusqu'a ces derniers temps comme étant de nature scrofuleuse; les infiltrations inherculeuses des synoviales, des articulatione, des os, qui, sous la denomination de synovite fongueuse, de tumeur blanche, de carie, etaient trop souvent rezardées comme d'ongine scrofuleuse.

Les infiltrations tuberculeuses, bien étudiées par M. Grancher, sont sujettes à la même évolution que les granulations tuberculeuses: elles passent à l'état caséeux, elles se ramollissent, elles ont une coloration grisatre, jaunatre, et quand la transformation casécuse est complète, on ne trouve plus nucun élement cellulaire différentiel; les bacilles eux-mêmes n'y sont pli s qu'en tres petit nombre. La tuberculose nodulaire et la tuberculose intiltrée sont souvent réunies dans un même tissu on dans un même organe, et elles sont associees en proportions diverses, suivant le terrain où elles se développent, à des produits d'inflammation vulgaire. Telles sont, rapidement énumerées, les différentes formes que pent revêtir la tuberculose, et malgre l'importance et la valeur de travaux nombreux, on peut dire que l'anatomie pathologique, livrée à etlemème, cut été souvent embarrassée pour affirmer ou pour nier la nature d'un produit tuberculeux. C'est ce qui est arrive pour la delimitation des lesions acrefuleuses et des lésions tuberculeuses. En cherchant la caractéristique de la lésion dans un élément anatomique spécial, ou dans un groupement special de ses éléments, on n'était arrivé à aucun résultat positif. Lebert s'était mépris en décrivant son fameux « corpuscule tuberculeux », et la cellule géante, considérée un moment comme l'élément specifique de la tuberculose, n'a eu qu'un règne ephémere.

Le groupement des éléments qui constituent le tubercule n'a lui-même rien de specifique.

Cette question de structure a perdu toute son importance. M. H. Martin, en introduisant dans le péritoine de certaus ammaux des poudres inertes, a obtenu des produits inflammatoires (granulations et infiltrations) qui anotomiquement ne diffèrent nullement du vrai tubercule et qui ont même la tendance aux degénerescences ou à la cicatrisation libreuse. La même observation s'applique aux lésions de pseudo-tuberculose anatomiquement identiques à la vraie tuberculose, et qui ont ête constatées par M. Laulanié sur le poumon de chien dont les vaisseaux contenaient des auts d'un hématoide, le strongylus vasorum?

La morve, la lèpre, l'aspergillus fumigatus, déterminent des lésions anatomiquement analogues à celles de la tuberculuse. Donc, « le tubercule ne peut pas être défini par ses caractères incroscopiques, pas plus qu'il ne peut l'être par la forme ou par la disposition de ses éléments; ce qui est specifique, ce n'est ni sa forme ni sa structure, c'est l'agent dont la presence a déterminé la lésion » ».

Ce qui permet d'affirmer la nature tuberculeuse d'un produit, c'est la constatation de ses bacilles; c'est l'inoculation du produit suspect. Un pourra faire maintenant la part de la tuberculose et la part des altérations qui la simulent; on me sera plus exposé à voir la scrofule empiéter sur un domaine qui ne lui appartient plus, on ne confondra plus la tuberculose vraie, bacillaire, avec les fausses tuberculoses.

^{1.} Loulanié. Commune, à l'Acad, des sciences, jonvier 1882.

^{2.} Behove, Leçons sur la Inberculose parasitaire, Paris, 1885,

Dans le chapitre que je consacre aux fausses tuberculoses, cette question est reprise en detail.

Il convient de mentionner l'association, rare, mais aujourd'hui incontestee, du cancer et de la tuberculose dans un même tissu. Les idées anciennes sur l'antagonisme des lésions tuberculeuses et cancéreuses doivent être abandonnées et il faut admettre des formes hybrides, la tuberculose pouvant se greffer sur le cancer, et, plus souvent, le cancer

se gretlant sur la tuberculose!.

Tuberculoses locales. — En rendant à la tuberculose une partie des lesions qui avaient été grossir le lalan de la scrofulose, on arrive à envisager la question de la tuberculose un peu autrement qu'on ne l'avait fait jusqu'à ces dernières années. On voit qu'il y a des tuberculoses locales qui se cantonnent à des ganglions, à des synoviales, à une articulation, à la prostate, au testicule, au scrotum à à l'ovaire, à l'utérus, à la mamelle, à la peau, à la plevre, aux méninges, au cervelet, a l'oril , à l'amygdale, ainsi que je l'ai établi expérimentalement », etc.

Parmi ces tuberculoses locales, il en est qui se développent chezdes sujets déja suspects de tuberculose pulmonaire; celles-là ne méritent pas le nom de tuberculose locale; mais il en est d'autres qui paraissent être une manifestation isolée de la tuberculose. Certaines peuvent s'immobiliser sans se géneraliser et sans atteindre le poumon; elles peuvent même guerri. D'autres atteignent le poumon et sont suivies tantôt de phillusie pulmonaire lente, tantôt d'une explosion de tuberculose augué. Que de gens atteints d'adémite suppurée, de tumeur blanche, d'abcès ossifluent, et qu'on regardant au-

4. We dassewerz Tuber udose oculture. These de Paris, 1896.

¹ Climbe, Soc. de hiologie, 28 janvier 1899. - Crouzon Recue de la tuberculose, 1902

² Brissand Tuberculoses locales, Arch. deméd., août et septembre 18 %. -- Charrot, Be la taberculose chicugnale. Rovuc de chic., 1864

 ^{3.} Rochette Tobateula e prim tive du scrotum. Thèse de l'acis, 1885.
 - Roches Études sur la lubercidene, 1888, p. 131.

^{&#}x27;s Deutificy Tuberculose larvee des trois amygdales. Academie de médecine, avril 1894.

trefois comme des scrofuleux, alors que ces lésions sont pamfestement tuberculeuses! On les prenait pour des scrofuleux, parce que la lésion semblait localisée et curable, parce que leurs poumons étaient indemnes, parce qu'on ne s'étaient pas encore suffisamment affranchi de la loi posée par Louis, d'après laquelte la tuberculose pulmonaire doit forcement accompagner la tuberculose des autres organes. Lette question, on le voit, doit être autrement envisagée aujourd'hui, et pour éviter les répétitions, je renvoie à l'article Scrofule, où ces différents points sont traités en détail.

Inherculose chez les animaux. — Après avoir étudié la tuberculose humaine, je dois dire quelques mots de la tuberculose chez les animaux. Le singe, le bœut et le pore sont très sujets à tuberculose; elle est assez fréquente chez le singe; elle est rare chez le cheval, chez le mouton et chez la chèvre.

Les carnassiers, le chien, le chat, sont peu tuberculeux. La tuberculose des gallinacés, la tuberculose aviaire, diflère par plusieurs caractères de la tuberculose humaine. Straus a magistralement traité cette question.

Voici les conclusions du travail de MM. Cadiot, Gilbert et Rovers.

* La tuberculose aviaire, très fréquente chez les galtinacés, s'inocule à la poule, au pigeon, au lapin; elle se transmet, mais plus difficilement, au cobaye; elle peut s'observer, avec es caractères particuliers, chez le bouf et chez l'homme observations de Kruse. Pansini).

• La tuberculose des mammifères frappe l'homme, le chien, le bœuf, le cheval; elle se transmet facilement au cobaye et la lapin, qui cependant y est peut-être moins sensible qu'à la tuberculose aviaire; elle s'inocule au perroquet et partois à la poule.

Les deux virus atterguent donc les mêmes animaux; les

^{1.} Straus et Gamalóia. Arch. de medecine expérimentale, 1891, p. 457. — Straus La tuberculose et son bacille, 1895.

^{2.} La Presse médicale, 1896, p. 40.

épithètes qui les désignent ne se trouvent même pas exactes, puisque la tuberculose dite des manunifères est également celle des perroquets et que la tuberculose dite aviaire ne s'observe pas chez tous les oiseaux et pent se rencontrer parfois chez les manunifères. Les perroquets, contaminés par l'homme, deviennent donc à leur tour un foyer permanent d'infection tuberculeuse, p

La doctrine de l'unicité de la tuberculose de l'homme et des bovidés (Nocard, Arloing) a été récemment attaquée par Koch, qui, dans une retentissante communication au Congres de Londres, en 1901, a essayé d'etablir: 1° que la pommehere diffère de la tuberculose humaine, celle-ci ne pouvant se transmettre aux bovidés; 2° que la transmission par le lait ou par la viande des animax infectés est à peine plus fréquente que la tuberculose heréditaire, laquelle, pour le savant allemand, serait presque exceptionnelle. Ces assertions ont été vivement combattues par Arboing 1, et depuis deux aus nombre de travaux ont contribué a les réfuter. (Ravenel, Spranck, Orth) 1.

§ 13. PHTHISIE PULMONAIRE TUBERCULOSE CHRONIQUE COMMUNE

Le mot phthisie (\$\phi(\text{start})\) n'est pas le synonyme de tuberculose; il represente les phases ultimes de la tuberculose, il caracterise la periode de consomption des lésions phthisiogènes. Ces lésions phthisiogènes se présentent sous des asperts divers : les unes sont nettement circonscrites, c'est la granulation tuberculeuse on tubercule proprement dit; les autres sont diffuses, c'est l'infiltration tuberculeuse ou casécuse; mais leur nature est identique, elles sont toutes d'essence tuberculeuse. Lorsque ces lésions évoluent leute-

^{1.} Conférence internationale de la Inherculuse. Berlin, 25 octobre 1902.

^{2.} Sociéte de medecine berlinvise, juillet 1905.

ment. lorsque les ulcérations pulmonaires (caverne) se produisent tardivement, le malade dépérit par consomption, et cette forme, essentiellement chronique et de toutes la plus commune, prend le nom de phthisie pulmonaire, sans autre designation. Si les produits tuberculeux ont une marche et une évolution rapides, s'ils aboutissent en peu de temps aux ulcérations précoces et à la consomption, la maladie prend alors le nom de phthisie aigué. Enfin it est des cas où les granulations tuberculeuses, par leur extrême confluence, emportent le malade avant que leur évolution ultérieure ramollissement et ulcération) ait en le temps de s'effectuer; dans ce dermer cas, la maladie se nomme tuberculose granuleuse aigué; il y a tuberculose, mais il n'y a pas phthisie.

Ce sont ces différentes formes que nous altons décrire. Dans ce chapitre, je n'aurai en vue que la phthisie commune à forme chronique; les chapitres suivants seront consacrés, l'un à la phthisie aigué, l'autre à la tuberculose granuleuse aigué.

Anatomie pathologique. — A l'autopsie d'un phthisique, on retrouve dans les poumons, et principalement aux sommets des poumons, des lésions qui sont variables suivant leur forme et suivant leur période d'évolution : granulations tuberculeuses, infiltrations tuberculeuses, ulcérations pulmonaires, cavernes, pneumonie interstitielle, dilatations bronchiques, adhérences pleurales, etc.; telles sont les lésions que nous avons à étudier.

La matière tuberculeuse revêt au poumon, comme ailleurs, deux formes principales, elle est granuleuse ou infiltrée : granulations tuberculeuses et infiltrations tuberculeuses, telles sont les deux formes isolées ou combinées que nous allons étudier.

Granulations tuberculeuses. — Les granulations tuberculeuses du poumon se présentent sous deux aspects un peu différents : la granulation grise et le tubercule miliaire.

La granulation grise, ainsi nommée par Bayle, est une petite nodosité dure, saillante, arrondie, transparente, heaucoup plus petite que le tubercule miliaire. Elle n'est parfois visi-

ble qu'à la loupe, et ses dimensions peuvent ne pas dépasser 1/20 de millimètre de diamètre. Cette granulation, de teinte grise, peut prendre néanmoins une teinte jaunâtre par la dégénérescence de ses éléments; elle est composée d'un amas de follicules tuberculeux dont la description a été faite en detail au chapitre précédent. La granulation grise peut naître en plusieurs endroits, mais elle a pour siège de prédilection la paroi des vaisseaux sanguins et lymphatiques; cette granulation grise se trouve surtout dans le cas de tuberculose granuleuse aigué, où elle est confinente et géneralisée aux deux poumons, tandis qu'elle est plus rare dans la variété de phthisie qui nous occupe actuellement. C'est le tubercule miliaire (Laënnec) qui est le tubercule par excellence de la phthisie chronique, et il se localise généralement au sommet du poumon pour envahir ensuite des régions plus inférieures.

Ce tubercule miliaire a plus ou moins la dimension d'un grain de millet; son diamètre varie de 1/2 millimètre à 1 millimetre 1/2; il est saillant, arrondi, grisatre et demitransparent au début, jaunâtre et opaque quand il est en dégénérescence. Comme tout tubercule, il est adhèrent aux tissus voisins, et l'on ne peut ni l'isoler ni l'énuclèer sans entraîner des parcelles de ces tissus.

La description que je donnais, il y a un instant, de la petite granulation tuberculeuse, n'est pas absolument applicable aux tubercules miliaires, qui, eux, ont une structure plus complexe, parce que « le contenu des alvéoles et des bronchioles. l'infiltration néoplasique du tissu conjonctif, des parois des bronches et des vaisseaux participent à leur formation ». Le tubercule miliaire paraît avoir une origine nettement délimitée; les follicules tuberculeux qui vont presider à sa formation se développeraient, d'après Rindfeisch, autour de la bronchiole intralobulaire terminale, au point où la bronchiole devient acineuse et s'abouche avec les conduits alvéolaires de l'acinus. Telle serait l'origine du tubercule miliaire, nommé par M. Charcot nodule tuberculeux péribronchique. Il faut même ajouter qu'on voit des bron-

chioles un peu plus volumineuses devenir le centre de formation du tubercule.

Cette petite masse tuberculeuse affecte des dispositions variées : tantôt elle prend la disposition d'un croissant et n'entoure pas complètement la bronchiole, tantôt elle laisse libre un des segments de la circonference, ou bien elle engaine la bronche à la facon d'un manchon, et les éléments tuberculeux diffus ne prennent a que de loin en loin la forme agglomérée et circonscrite qu'on est habitué à regarder comme la caractéristique du tubercule 1 n. De la bronche, l'infiltration tuberculeuse gagne de proche en proche les alveoles voisins, et ainsi se constitue le nodule tuberculeux. Il se fait une infiltration embryounaire des parois de la bronche et de l'alvéole, la muqueuse de la bronche atteinte d'inflammation perd son épithélium, sa cavité se remplit de grosses cellules dont quelques-unes sont en degénérescence graisseuse; il y a donc péribronchite tuberculeuse et bronclute catarrhale. On rencontre aussi de véritables endo-bronchites oblitérantes, les bourgeons tuberculeux faisant saillie à l'intérieur de la branche et finissant par en oblitérer le calibre.

Les granulations tuberculeuses qui se développent sur les parois des alvéoles pulmonaires prennent la disposition suivante : une granulation englobe toujours plusieurs rangées d'alvéoles, et l'extension de l'agglomération tuberculeuse se fait par l'infiltration cellulaire des parois et des cavités des alvéoles. L'endothélium de l'alvéole subit des altérations analogues à celles de la pneumonie catarrhale. Au milieu de cet envahissement tuberculeux, les parois des alvéoles persistent, elles forment comme le canevas de a masse tuberculeuse et les fibres élastiques indiquent encore le squelette de l'alvéole.

Pendant ce temps, les vaisseaux bronchiques subissent une telle dilatation qu'its en deviennent variqueux, et « il s'y fait une obstruction progressive par prolifération em-

^{1.} Cornil et Ranvier, t. II, p. 148.

bryonnaire; c'est véritablement une endartérile ou une capillarite oblitérante » (Martin)¹. L'envahissement des vaisseaux par le tubercule est primitif ou secondaire. L'endartérite débute par une infiltration embryonnaire de la paroi du vaisseau; l'infiltration est diffuse ou limitée; elle engaine complétement le vaisseau ou bien elle pousse des bourgeonnements à l'intérieur du vaisseau (endarterite oblitérante). Ces altérations se retrouvent sur les artérioles, sur les veines pulmonaires et sur les capillaires; on les retrouve aussi sur les vaisseaux lymphatiques. L'oblitération des vaisseaux sanguins joue un rôle considérable dans l'évolution des produits tuberculeux; cette capillarité oblitérante (Martin)² s'observe « sur les capillaires nourricuers des bronches, des artères et des parois alvéolaires ».

l'ai décrit au chapitre précédent le rôle des bacilles et leurs rapports avec les éléments de la granulation tuber-

culeuse, je n'y reviens pas.

Infiltration tuberculcuse. — Inflammations caséeuses. — Les granulations tuberculcuses et les tubercules miliaires ne constituent pas la lésion dominante dans les autopsies de phthisie pulmonaire; ce qu'on voit au premier abord, c'est une substance tantôt grisâtre et demi-transparente, tantôt jaunâtre et opaque, parfois amorphe et comme infiltrée dans le tissu pulmonaire, plus souvent réunie en foyers de dimensions variables : c'est ce que Laënnec nommait infiltration tuberculeuse, ce qu'on a nommé depuis substance caséeuse, à cause de son analogie avec le fromage (caseum). Elle est composée de cristaux de matières grasses, de cellules épithéliales et de globules lymphatiques plus ou moins dégénérés. Quelle est donc la nature et l'origine de cette substance caséeuse?

D'une façon générale, les granulations tuberculeuses, quel que soit leur siège (plèvre, péritoine, méninges ou poumons), déterminent autour d'elles une zone inflamma-

^{1.} Martin. Rev. anat. et expèr. sur la tub. Thèse de Paris, 1879.

^{2.} Martin. loc. cit., p. 68.

toire (Hérard et Cornil). Si la tuberculose se développe sur les parois bronchiques, des lésions d'endo-bronchite en sont la conséquence; si elle frappe les alvéoles pulmonaires, ces alvéoles presentent les altérations de la pneumonie catarrhale, en même temps que l'infiltration embryonnaire.

Eh bien, la substance casécuse est-elle due a la métamorphose de produits inflummatoires vulgaires, est-elle le reliquat de broncho-pneumonies nées au contact du tubercule, ou bien n'est-elle pas une véritable infiltration tuberculeuse, au même titre que le tubercule mihaire et la granulation grise?

On avait fait jouer un rôle beaucoup trop considérable aux produits pneumoniques; certes, les produits d'inflammation vulgaire ne font pas défaut au unifieu des lesions d'essence tuberculeuse, mais ils n'occupent qu'un rang tout à fait secondaire; les infiltrations dites caséeuses sont de véritables infiltrations tuberculeuses ayant subi la dégénérescence commune à bou nombre de productions tuberculeuses; certaines masses casécuses ne sont autre chose qu'une agglomération de tubercules miliaires, et nous verrons du reste, au sujet des pneumomes tuberculeuses, dites caséeuses, que les intiltrations tuberculeuses, qui sont en apparence diffuses et intiltrées, sont constituées en réalite, ainsi que M. Grancher l'a si bien établi, par des agglomérations plus ou moins confluentes de produits tuberculeux. De sorte que les produits tuberculeux qui se présentent sous une forme circonscrite (granulation, tubercule indiaire) ou sous une forme en apparence diffuse et militrée, ne sont, en somme, que le résultat d'un processus inflammatoire spécifique, et la phthisie commune, dont nous retracons l'histoire dans ce chapitre, reconnaît pour lésions les plus habituelles le tubercule miliaire, isolé ou agyloméré, et la broncho-pneumonie tuberculeuse chronique.

Il est à remarquer que toutes ces inflammations de nature et d'origine tuberculeuses sont destinées à subir le même processus; les vaisseaux primitivement ou secondairement envahis (endartérite, capillarite) s'oblitérent, les produits inflammatoires, grisatres d'abord, deviennent opaques, jaunatres, et passent à l'état caséeux; ils se ramollissent, se déversent dans une bronche voisine et laissent à leur place une ulcération.

Il y a pourtant un processus qui tend vers la guérison : c'est la transfermation crétacée ou fibreuse des produits tuberculeux, que nous étudierons un peu plus loin.

Cavernes pulmonaires. — La formation de l'excavation tuberculeuse est précédée de la dulatation des bronches roisines. Cette dilatation tient à la destruction des parois bronchiques, qui perdent toute résistance; aussi, quand le tubercule ramolli se déverse dans la bronche, celle-cr est déjà dulatée et fait partie de l'excavation. Les excavations primitives résultant de la fonte des tubercules muliaires pourraient être nommées cavernes acineuses ; la réunion de plusieu s cavernes acineuses formerait les cavernes lobutaires, tesquelles formeraient à leur tour les cavernes lobatires ou grandes cavernes.

Les cavernes de phthisiques ont des dimensions variables, du volume d'un pois à celui du poing et au delà; elles sont souvent anfractueuses, divisées en loges et traversées par des brides de tissu conjonctif et par des vaisseaux qui ont résisté à l'ulcération. La cavité est tapissée par une membrane qui est formée de tissu embryonnaire et de hourgeons charnus. Cette surface fournit un liquide purulent, riche en toxines, dont la résorption n'est pas étrangère à la fièvre hectique. La surface de la caverne se transforme quelquefois en tissu cicatriciel, tissu de sclérose qui finit par amener la guérison. Parfois, la caverne est remplie de sang: certaines contiennent dans leurs parois des dilatations anderysmatiques de l'artère pulmonaire, qui font saillie dans la cavité, et qui peuvent, par leur rupture, occasionner des hémorrhagues mortelles. La coque des cavernes est riche en tissu de selérose et en granulations tuberculeuses, elle est

^{1.} Hanot, Arch. de médec., 1879, p. 172. Dictionn de méd. et de chirurg, article Purusse, t. XXVII. — La phthisie pulmonaire. Hérard, Cornit et Hanot, 1888.

privée de sang pulmonaire (sang de la fonction), mais il s'y forme des varscaux qui communiquent avec les artères bronchiques (sang de nutrition). (Natalis Guillot.)

La localisation des produits tuberculeux et lenr généralisation dans les poumons se font suivant un mode merveilleusement observé par Laénnec. « Très souvent on trouve dans le même poumon des prenves évidentes de deux on trois éruptions secondaires successives, et presque toujours alors, on peut remarquer que l'éruption primitive, occupant te sommet du poumon, est déja arrivée au degré d'excavation; que la seconde, située autour de la première et un peu plus bas, est formée par des tubercules déjá jaunes, au moins pour la plus grande partie, mais peu volumineux encore; que la troisième, formée de tubercules miliaires crus, avec quelques points jaunes au centre, occupe une sone plus inférieure encore, »

Les éruptions tuberculeuses secondaires ne se bornent pas au poumon; vers la même époque, des productions semblables se développent dans d'autres organes.

Les produits tuberculeux du poumon n'ont pas, il s'en laut, une évolution fatalement incurable : ils peuvent aboutir à la guérison par des processus divers ; ils peuvent se calcifier, se crétifier ou subir la transformation tibreuse. A l'autopsie de gens morts d'une autre maladie, et notamment chez des vieillards, on retrouve d'anciennes masses tuberculeuses du volume d'une tête d'épingle au volume l'un pois, et transformées en un tissu calcifé. Ces tissus ont formés de couches de densité différente, et entourés d'une coque de pneumonie interstitielle plus ou mons pignentee. Ce sont la des cas de guérison de tuberculose, torsque la calcification n'est pas complète, c'est-à-dire lorsque la guérison n'est pas totalement effectuée, on trouve a la periphérie de la masse en voie de transformation des bacilles curactéristiques.

La transformation fibreuse est encore un mode de gué-

¹ Dejerme. Société de Biologie, 26 juillet 1884.

rison qui peut atteindre les granulations et les excavations pulmonaires. Les granulations tibreuses avaient été bien vues par Cruveilhier 1, qui les appelait des granulations de guérison; elles ont été soigneusement étudiées dans ces derniers temps 2; la granulation tuberculeuse, qu'il s'agisse de tuberculose chronique ou de tuberculose aigné, peut passer à l'état fibreux. La paroi des cavernes peut être également entourée d'une zone fibreuse qui se continue avec des travees de sclérose pulmonaire, et une partie du sommet d'un poumon peut être ainsi transformée en tissu de sclérose. Cette question de la phthisie fibreuse fera l'objet du

chapitre suivant.

Plevre. Les altérations de la plevre (pleurésie seche ou avec épanchement, adhérences, perforation, pneumothorax) occupent une place importante dans l'histoire de la phthisie pulmonaire. La pleurésie est quelquefois enkystée, limitee au sommet du poumon, interlobaire ou diaphragmatique. Souvent la pleurésie est sèche (fausses membranes et adhérences; dans quelques cas il y a un épanchement considérable dont la nature est extrêmement variable; le liquide est séreux, séro-tibrineux, hémorrhagique ou purulent. Ces pleurésies seront étudiées cliniquement aux chapitres consacrés à la pleurèsie, j'en résume ici l'anatomie pathologique³. Les fausses membranes fibrineuses, plus ou moins adhérentes, qui tapissent les plèvres tuberculeuses, sont composées de lamelles fibrineuses séparces par des amas de cellules roudes. Dans ces conches superficielles il n'y a pas de bacilles. On rencontre des cellutes géantes, des masses cellulaires et des bacilles dans les couches plus prolondes, et les vaisseaux de la plevre offrent souvent dans leur paroi un grand nombre de hacilles. Parfois on trouve des bacilles dans les fentes lymphatiques. Les granulations

2 Carnil et Bables Les bucteries, p. 705.

^{1.} Cruveilhier, Anal. path gen , I. IV, p. 616.

^{3.} Haon. Bech. sur l'anat. path. de la tubercut. Thèse de l'aris, 1873, p. 23. — Grancher. Tuberc. pulm. (Arch. de phys., 1878, p. 18.

tuberculeuses siègent à la surface du poumon ou dans la plèvre.

La tuberculose des autres organes (adénopathie bronchique, phthisie laryngée, tuberculose des centres nerveux et unherculose intestinale, stomacale, rénale, etc.) sera étudiée afleurs. L'adénopathie tuberculeuse de l'aisselle s'observe

parfois dans la tuberculose pleuro-pulmonaire 1.

Bactériologie. L'étude du bacille de la tuberculose a été faite fin du chapitre précédent : je n'y reviens donc ici que brièvement. On trouve les bacilles dans toutes les granulations tuberculeuses, « entre les fibrilles de la fibrine coagulee à l'intérieur des alvéoles et dans le tissu conjonctif épaissi des cloisons; ils sont surtout nombreux dans les points où les cellules deviennent caséeuses, granuleuses, et où il est difficile de distinguer la limite des alvéoles, c'est-à-dure dans les parties centrales des tubercules ». Les bacilles existent en quantité dans les caillots intra-vasculaires, dans la paroi transformée du vaisseau, dans le tissu conjonctine rivasculaire.

Un trouve egalement des bacilles à la surface des cavernes pulmonaires, mais la, le bacille de Koch est toujours associé à d'autres microbes. En effet, c'est une véritable flore qui se développe sur les parois des cavernes; on y trouve des streptocoques, des staphylocoques, des zooglées, des sarcines, le proteus vulgaris, le proteus mirabilis, le bacille du pus vert, etc. Ces nombreux agents pathogénes ont un rôle des plus actifs : certains provoquent la suppuration et la nécrose; d'autres, par leurs produits de sécrébon, par les toxinex qu'ils élaborent, provoquent la septicemie, la fièvre hectique; tous enfin hâtent et complètent le travail de destruction commencé par le bacille. Plusieurs auteurs ayant constaté le streptocoque dans le sang des phthisiques ont fait jouer à cet agent un rôle considérable dans la production de la fièvre hectique. Straus a demontré que cette assertion est exagérée.

^{1.} Sanchez Toledo. Th. de Paris, 1887.

Symptômes. - La phthisie pulmonaire est souvent précèdee de prodromes à longue portée (signes présomptifs) : ce sont des laryngites et des bronchites à répétition, c'est une pleurésie qui date parfois de loin, ou qui s'est reproduite à plusieurs mois ou à plusieurs années de distance, c'est une hémoptysie qui est survenue sans cause appréciable dans le cours d'une santé en apparence excellente!. Bien des malades viennent se plaindre de ce qu'ils appellent un a rhume négligé »; ils ont pris, il y a plusieurs mois, une bronclute qui n'a jamais guéri; depuis cette époque leur santé ne s'est plus rétablie : ils ont souvent l'apparence d'anémiques ou de chloro-anémiques, ils toussent, ils maigrissent, ils perdent leurs forces, ils ont des crachats striés de sang, ils sont facilement essoufflés, ils ont la voix enroyée, ils out « une extinction de voix qui n'en finit pas e: l'appetit est mauvais, les digestions sont pénibles et parfois accompagnées de régurgitations et de vomissementsa.

On les ausculte, et l'on trouve quelques légers signes de tuberculose commençante, de la rudesse à l'inspiration (Grancher); quelques craquements secs, fort limites, à l'un des sommets, une submatité à peine perceptible au même niveau; on examine leur expectoration, et l'on y déconvre assez souvent le bacille de la tuberculose.

A cette periode peu ayancée, la maladie peut s'immobiliser pour un temps quelquefois indéfini, elle peut s'amehorer, elle peut fort bien guérir, mais plus fréquemment elle poursuit son évolution. Sa marche habituellement très lente est parfois entrecoupée de poussées aignes, de laryagite, de bronchite, de fièvre, de petites hemoptysies, et trop souvent le tuberculeux s'achemine vers la seconde période de la maladie.

Jusque-la, pendant cette période de début, la nutrition

L'hémoptysie peut apparaître longlemps avant tout autre symptôme, cela preuve que le tubeceule, même à sa période embryonnaire, est une cas se paissante de bronchortlague.

^{2.} Marlan. Troubles gastriques ches les tuberculeux. These de Paris, 1887.

avait peu souffert. l'appétit avait été à peu près régulier et l'amagrissement n'avait pas fait de rapides progrès; mais si la maladie continue son évolution, la lésion s'étend et se ramollit, de gros rales humides apparaissent, le tissu pulmonaire s'ulcère, l'expectoration devient muco-purulente, la tuberculose n'est plus limitée à un seul côté, elle commence à envahir l'autre poumon. Malgré la gravité de cet état, l'amélioration et la guérison sont encore possibles.

Plus tard, quelquefois après bien des années, la consomption apparait et elle imprime son cachet à l'organisme Le phthisique a un aspect spécial : les joues et les tempes se creusent, les pommettes se colorent, les cils et les sourcils se développent, la conjonctive prend une teinte bleutée : la dernière phalange des doigts se développe, l'ongle s'hypertrophie et s'incurve (doigt hippocratique). En même temps surviennent tous les symptômes de cette période : la fièvre, les sueurs profuses qui baignent la poitrine et la tête. surtont pendant le sommeil ou au réveil : les vomissements alimentaires, les battements de cœur, les points de côté (névralgie intercostale ou pleurésie), les troubles de la voix et de la déglutition (phthisie laryngée). La fièvre redouble tous les soirs (fièvre hectique), le dévoiement est fréquent (diarrhée cachectique, ou tuberculose intestinale), l'amaigrissement est extrème, les pieds sont enlles (œdeme cachectique), la langue est parfois couverte de muguet. Au milieu de cette déchéance générale, les facultés intellectuelles sont habituellement intactes, l'illusion est parlois complète, et c'est dans cet état de consomption, voisin de la mort, que le malade, contiant dans sa guerison, ou se crovant atteint d'une bronchite sans gravité, se livre aux plus beaux projets.

Telle est la marche de la phthisie pulmonaire quand elle a'est pas arrètée par un processus de guérison. Étudions maintenant en détail les signes qui correspondent à son évolution. Il est d'usage, pour la facilité de la description, de diviser cette évolution de la phthisie pulmonaire en trois

périodes :

A la première période, la percussion dénote une obserrité du son à l'un des sommets; on constate à l'auscultation, dans la fosse sus-épineuse ou dans la région claviculaire, une respiration rude, une expiration longue et saccadée¹, des râles sous-crépitants secs (craquements secs) ou quelques râles sibilants. Encore même ces derniers signes fout-ils souvent défaut, et ce n'est qu'après avoir fait tousser le malade qu'on parvient à découver quelques crépitements secs en un point limité.

Souvent, la lésion à ses débuts paraît se cantonner à la partie la plus externe de la région sus-épineuse; dans bien des cas, il m'est arrivé de constater à ce niveau, presque sur l'épanle, une légère submatité, et quelques craquements secs.

Pendant cette première période, dont la durée peut être fort longue, bon nombre de tuberculeux se considérent à peine comme malades, ils toussent, mais ils crachent peu, ils ont peu ou pas de fièvre; ils se croient atteints d'une simple bronchite, ils ne changent rien a leur vie ordinaire jusqu'au jour où survient une hémoptysie qui leur donne l'éveil, ou une aggravation de symptômes avec lesquels il faut compter.

A une seconde période, les lésions sont plus étendues, le tissu de tuberculose se ramollit, les ulcérations pulmonaires se préparent, l'expectoration est plus abondante, les crachats sont nummulaires, souvent mélangés de sang, la tièvre peut apparaître, l'appétit est moins bon, l'amaigrissement commence. La percussion dénote une matité plus étendue; à l'auscultation, on perçoit des râles muqueux, les craquements secs de la première période sont devenus des craquements humides; la respiration est rude et soufflante, la voix est retentissante. On constate souvent quelques frottements pleuraux en diverses régions, et souvent des lésions tuberculeuses apparaissent dans le sommet du poumon qui était resté sain jusque-là. Les laryngites, les

^{1.} Potain de la respiration saccadée. Rev. mens., 1877. — Grancher. Maladies de l'appareit respiratoire. Paris, 1890

trachéo-bronchites sont fréquentes; le malade les met toujours sur le compte d'un refroidissement ou d'une imprudence; au fond elles sont de nature tuberculeuse.

Enfin les lesions aboutissent à la troisième période, c'estadire aux ulcérations, aux cavités, aux cavernes pulmonaires. On constate alors des signes cavitaires, dont l'intensité est en rapport avec les dimensions de la cavité. Si la caverne n'est qu'en voie de formation, un seul signe peut exister, le gargouillement; mais, si la caverne est de dimension suffisante, on constate de nouveaux signes, qui sont le bruit de pot fèlé à la percussion, le gargouillement, le souffle caverneux et la pectoriloquie à l'auscultation. Si même la cavité pulmonaire est très étendue, elle peut donner à l'auscultation les mêmes signes que le pneumothorax : souffle amphorique, voix amphorique et tintement métallique. C'est à cette période que répond le mot de phthisie ou consomption, avec tièvre hectique, sueurs profuses, amaigrissement extrême, médèmes cachectiques.

Telle est en résumé la description de la phthisie pulmonaire avec ses trois périodes. Nous étudierons au chapitre suivant le processus fibreux de guérison. Pour le moment, je dois maister plus longuement sur quelques symptômes de grande unportance, tels que l'expectoration, la tièvre et l'hémoptysie.

L'expectoration, sans caractère au début, devient graduellement épaisse et opaque; les crachats sont homogènes et leur forme comparable à une pièce de monnaie (nummus, pièce de monnaie) leur a valu le nom de nummulaires; vus dans le crachoir, ils surnagent dans un liquide clair. A la dermère période, l'expectoration est complètement puriforme (liquide des cavernes). Les crachats numinulaires se voient ègalement dans les bronchites de la rougeole, de la grippe, et dans la bronchectasie; pour qu'un crachat muco-purulent prenne la forme nummulaire, il suffit de l'expectorer dans un crachoir contenant de l'eau. Les crachats des phthisiques contiennent en quantité des phosphates et du chlorure de sodium.

Au microscope, on découvre dans les crachats des globules de pus, des cellules épithéliales, des fibres élastiques qui témoignent de la destruction du parenchyme pulmonaire. Les microbes qu'on peut rencontrer dans les crachats de phillisiques sont fort nombreux; je citerai le staphylocoque. le streptocoque, le pneumocoque, le pneumo-bacille, le microbe pyocyanique, des sarcines, des leptothrix, des inicrobes qui colorent les crachats en vert, etc. Mais le microbe qui a une importance capitale, celui qui constitue une déconverte de premier ordre, c'est le bacille de Koch. L'ai donné au chapitre precédent la description de ce bacille et les moyens de le déceler dans les crachats, je n'ai donc pas à y revenir ici. Nous verrons plus loin, à propos du diagnostic, que la présence du bacille de Koch dans les crachats est parfois l'unique preuve qui permettra d'affirmer la tuberculose. Le bacille peut exister dans les crachats, des le debut de la tuberculose pulmonaire, tontefois il y est plus abondant un peu plus tard. Généralement la gravité de la maladie est en rapport avec la quantite des bacilles.

Fièrre. La flèvre a une importance de premier ordre, cur elle est l'indice presque certain de la gravite du pronostic. Une tuberculose fébrile est toujours une tuberculose grave, une tuberculose non fébrile peut durer indéfiniment sans compromettre l'existence. Habituellement la fièvre se declare à la deuxième période, avec le ramollissement des tubercules ou avec les inflammations broncho-pulmonaires concomitantes, néanmoins elle peut apparaître dès le debut de la tuberculose. Certains malades ont même la fièvre avant le début apparent des tésions; on dirait que la fièvre résume chez eux, pour un temps, presque toute la maladie; à tel point que cette fièvre tuberculeuse meriterait presque le nont de fièvre prétuberculeuse.

Cette tièvre, qui accompagne l'évolution de la tuberculose à ses débuts¹, est due aux poussèes successives de tubercules, et mieux encore à la virulence toute spéciale du

^{1.} Landouve, Gaz des höpe, parvict 1887. Jeannel. Congr. de la tubercut. 1888. p. 148. Landouve, Semaine medicale, 1891. — Billet Arch. gen. de medecine, aout 1892.

bacille et à l'empoisonnement de l'économie par la tuberculine, si bien que les malades en question sont plus tubercultures que tuberculisés. Ce qui est certain, je le répète, c'est que toute tuberculose qui est fébrile à ses débuts est fort grave; toute hémoptysie qui est fébrile est fort grave; la fièvre est un élément qui assombrit considérablement le pronostic de la tuberculose.

La flèvre tuberculeuse se traduit par l'élévation de la température, par des transpirations abondantes et par une accélération du pouls qui peut monter à 100 et 120 pulsations, alors même que la température serait peu élevée. Parfois la température locate, prise au niveau du foyer tuberculeux, est plus élevée que la température prise dans le point symétrique du côté sain (Peter)¹.

À une période plus avancée, pendant la période de ramollissement, d'ulcerations pulmonaires et de cavernes, la
fièvre augmente d'intensité; elle est intermittente, elle
del ute généralement vers cinq ou six heures du soir et elle
se termine dans la nuit au milieu de sueurs profisses;
l'accès est parfois annoncé par une sensation de froid, de
fraicheur, et le thermomètre atteint fréquemment 40°. C'est
la tievre hectique, habituellement accompagnée, ou suivie à
écheance plus ou moins proche, de son cortege de symptômes: de diarrhée, d'amaigrissement, de consomption, en
un mot de phtlusie.

Cette tièvre des périodes avancées de la tuberculose est due non seulement aux causes précédemment citées, mais encore aux associations microbiennes qui créent, au point de vue infectieux, un processus des plus comptiqués. En effet, les cavernes pulmonaires et les foyers caseeux sont envahis par une armée de microbes, que j'énumérais il y a un instant; ils s'établissent là en pays conquis; il en résulte des infections secondaires qui entrent pour une large part dans les symptômes fébriles et non fébriles qui caractérisent la période de consomption.

^{1.} Peter. Comm. de l'Acad. de mid., 10 sept. 1878. — Bagneris. Tomp. mar. loc. Thèse de Paris, 1879, n° 20.

Hémoptysies. — Le crachement de sang est un des symptômes les plus importants de la tuberculose pulmonaire; c'est celui qui affole le plus les malades. Les hémoptysies surviennent à toutes les époques de la phthisie pulmopaire, mais elles sont surtout fréquentes au début de la maladie, comme symptôme initial, et vers la fin de la

phthisie, à la période des cavernes.

Étudions d'abord les hémoptysies qu'on observe dans la première période de la maladie. Elles se présentent sous différentes formes : tantôt le malade ne rend que quelques crachats sanguinolents, tantôt il rejette, au milieu de saccades de loux, parfois très violentes, une certaine quantité de sang, rouge, vermeil et spumeux, qui prend dans la cuvelte où il est rendu l'aspect « de l'écume qui se produit dans un vase lorsqu'on saigne un animal » (Trousseau)!. La duree du crachement de sang est variable : il s'arrête après un quart d'heure, une demi-heure; il reparaît quelques heures plus tard, le lendemain, les jours suivants. Les derniers crachats rendus n'ont plus l'aspect rutilant et spumeux, ils sont visqueux et foncés, ils représentent le reliquat de l'hémorrhagie qui a sejourné plus longtemps dans les bronches.

Dans quelques cas, l'hémoptysie est d'emblée très abondante. Le malade se met à tousser, un liquide chaud lui monte à la gorge et le sang jaillit en telle quantité que le tuberculeux n'a pas l'air de cracher le sang, on dirait qu'il le voinit.

Parfois l'hémoptysie survient sans prodromes, sans aucun avertissement, et le malade est aussi surpris qu'effrayé de son crachement de sang; parfois aussi elle est précedée d'oppression, de chaleur à la poitrine, de chatouillement à la gorge, de bouffées au visage et même d'épistaxis.

Avant l'hémorrhagie, pendant l'hémorrhagie et lant que la phase hémorrhagique n'est pas terminée, le pouls est habituellement dur, tendu et vibrant; dans quelques cas la

^{1.} Clinique de l'Hôlel-Dieu, t. 1, p. 615.

fèvre est violente et le pronostic de ces hémoptysies fébriles est généralement redoutable.

Les hémoptysies tuberculeuses peuvent devancer de plusieurs années les autres symptômes et se répêter au milieu l'une santé en apparence excellente, sans qu'il soit possible de decouvrir à l'auscultation la moindre lésion. Cela prouve que, dès sa formation, dès son état embryonnaire, le tubercule provoque des fluxions; ces fluxions peuvent s'étendre par voie directe ou par acte réflexe aux voies respiratoires et même à la muqueuse nasale, et c'est un fait notoire que les tuberculeux ont parfois des épistaxis qui précedent ou accompagnent les hémoptysies. C'est le molumem hemorrhagicum associé aux formations tuberculeuses.

La congestion pulmonaire d'origine tuberculeuse est donc une cause d'hémoptysie; cette assertion doit être admise sans contestation; elle repose sur des faits vérifiés à l'autopsie¹, mais il est probable que l'oblitération des vaisseaux par les produits tuberculeux (endarterite oblitérante) provoque des fluxions collatérales qui entrent pour une honne part dans le processus des hémorrhagies bronchiques. Peutêtre la congestion violente qui aboutit à la rupture des capillaires et à l'hémoptysie est-elle favorisée par la toxine du bacille tuherculeux, la toxine vaso-dilatatrice, à laquelle M. Bouchard a donné le nom d'ectasine.

C'est sur des cas d'hémoptysie précoce qu'avait été basée la théorie de Morton : Ab hemopata tabea. D'après cette théorie, l'hémorrhagie devenait elle-même le point de départ d'une tuberculisation de l'organe. Cette théorie est ruinée. Quand un individu qui a en des hémoptysies devient phthisique, deux ou trois ans après le crachement de sang, ce

^{1.} Un malade de M. Potam meurt de méningite inherculeuse. A l'antopsio un trouve les poumons exempts de tubercules, mais on note une congestion cui tement firmitée aux sommets, principalement à l'un d'eux. On avait constaté pendant la vie une matité en rapport avec les parties trouvées congestionnées sur le cadavre (Lép ne. La pneumone cuséeuse, Paris, 1872, p. 64)

n'est pas sa bronchorrhagie qui a déterminé chez lui la tuberculose, mais l'hémorrhagie n'était qu'un des signes avant-coureurs et précoces de la lésion tuberculeuse. Nous en avons du reste la preuve dans l'examen des crachats semi-sanguinoients qui suivent l'hémoptysie; on a plusieurs fois constaté dans ces crachats les bacilles de la tuberculose, alors que tous les autres signes de tuberculose etaient nuis.

Occupons-nous maintenant des hémoptysies tardires, celles quisurment à une période avancée de la phthisie, à la période des cavernes. Ces hémoptysies tardives peuvent être dues aux différentes causes que je viens d'enumérer plus haut, auquel cas elles sont le résultat de poussées nouvelles de tuberculose, mais, parfois aussi, elles sont provoquées par la rupture de petits anémysmes formés aux dépens de l'artère pulmonaire dans la paroi des cavernes. Ces anévrysmes, qu'on pourrait appeler anévrysmes de Rasmussen, du nom du médecin danois qui les a le premier bien décrits, ces anévrysmes occupent les artérioles pulmonaires et bronchiques, du calibre de 4 à 5 millimètres. La dimension de ces anévrysmes est variable : ils atteignent le volume d'une tête d'épingle, d'un petit pois, d'une amandet. La rupture de l'anévrysme peut être retardee ou empêchée par la formation de caillots, mais, quand l'anevrysme se rompt, l'hemorrhagie est tellement abondante que le malade vonit le sang à pleine bouche, et la mort neut survenir en quelques minutes. J'ai été témoin d'un fait de ce genre; la jeune malade à laquelle je fais affusion et que je voyais avec Axenfeld, fut prise d'une hémoptysie foudroyante et succomba en moins de cinq minutes.

Telle est, rapidement esquissée, la description des hémoptysies précoces et des hémoptysies tardives de la tuberculose pulmonaire; les hémoptysies précoces ne tuent jamais par leur abondance, les hémoptysies tardives peuvent, je le répête, enlever le malade en quelques minutes. L'absence

^{1.} Jaccoud. Clinique de l'hôpital Lariboisière, p. 541.

^{2.} Ménétrier. Arch. de méd. expérimentale, 1890, p. 97.

ou la présence de la fièvre constitue un appoint considérable pour le pronostic. L'hémoptysie non fébrile, surtout les hémoptysies précoces, ont peu de gravité, mais les hémoptysies febriles ou associées aux formes fébriles de la tuberculose ont une gravité exceptionnelle.

Les deux tiers des phthisiques ont des hémoptysies, il y a même des hémoptysies qui peuvent se produire pendant des années à titre de symptôme unique d'une tuberculose presque latente; le fait cité par Andral est bien comm : un homme ayant en des hémoptysies pendant tonte sa vie meurt d'une maladie étrangère à la phthisie; à l'autopsie on trouve des tubercules crétacés: tous ses enfants étaient morts phthisiques. J'ai plusieurs fois constaté des faits analogues; plus souvent qu'on ne croit l'hémoptysie est l'unique témoin de la tuberculose pulmonaire. L'hémoptysie n'est pas un des symptômes de la tuberculose de l'enfance; elle est rare chez les tuberculeux qui n'ont pas atteint l'àge de quinze ans. Elle est plus fréquente chez la femme que chez l'homme, et bon nombre d'hemoptysies dites supplémentaires sont des hémoptysies tuberculeuses.

Considerces au point de vue de la tuberculose, les fonctions génétales sont moins atteintes chez l'honnne que chez la ferinne . A une époque plus ou moins avancée de la plithisie, les règles deviennent irregulières, se suppriment, et sont quelquefois remplacées par de la leucorrhée. Ces troubles expliquent pourquoi la grossesse est plus rare chez les femmes phthisiques. L'état puerpéral et l'allaitement n'ont, du reste, qu'une mauvaise influence sur la marche de la maladie.

bes ædémes qu'on observe dans le cours de la phthisie pulmonaire ont des origines diverses : il y a un ædéme cachectique, qui débute par les extrémités inférieures, un ædéme douloureux, du à des coagulations veineuses (phlegmatia

^{1.} Baulx. Troubles des fonct génit, dans la philis pulm, de la femme. Thèsa de Poris, 1877, nº 510.

^{2.} Gaulard. Influence de la grossesse sur la fuberculose. Th. d'agrégation. Paris, 1890.

alba dolens), généralement limité à une seule jambe, et un cedème diffus avec lésions du rein et albuminurie.

Lésions des autres organes. — Dans la description précédente, je n'ai eu en vue que des lésions du poumon et je n'ai étudié que les symptômes les plus habituels de la phthisie pulmonaire. Mais il n'est presque pas d'organe qui échappe à l'infection tuberculeuse. Que l'infection tuberculeuse soit scule en cause, ou qu'elle soit aidée dans son œuvre de destruction par des infections secondaires, par des associations microbiennes, par les toxines de ces microbes, par les agents de la suppuration, il en résulte des troubles divers et variés, qui modifient le tableau de la maladie, ou qui en précipitent la marche. L'étude de ces comphications sera faite en détail au sujet de la tuberculose de chaque organe; je une contente d'en faire ici une rapide énumération.

a. Appareil digestif. — Aux altérations de l'appareil digestif se rapportent les ulcérations tuberculeuses de la langue, de la bouche et du pharyux, la tuberculose des amygdales, la gastrite parfois ulcéreuse, toutes les variétes de dyspepsie, l'entérite chronique, les ulcérations de l'anus, la fistule anale, la tuberculose des ganghons mésentériques.

la péritonite aigue et chronique.

Les lésions du foie présentent les modalités les plus diverses, car le foie comme tous les organes fait la tuberculose à sa mamère. La granulation tuberculeuse n'y est pas seule en cause, il s'en faut; on trouve au foie des altérations tuberculeuses affectant le type de la cirrhose, de la dégenérescence graisseuse, de la dégénérescence amyloide.

b. Appareil circulatoire. — Aux troubles de l'appareil circulatoire appartiennent les palpitations, si fréquentes chez les phthisiques, la dilatation du cœur droit, la péricardite tuberculeuse, l'endocardite tuberculeuse, la formation des callets dans les vennes des membres, la thrombose de l'artere pulmonaire, cause possible de mort rapide *.

Spillmann, Tuberc, de l'appar digest, Thèse d'agrég. Paris, 1878.
 Baréty, Mort chez les phthis, par thrombose de l'art, pulm. Nue medic., 1877.

c. Appareil génito-urinaire. — Le testicule, la prostate. la vessie, le rein¹, les ovaires, l'utérus, peuvent être atteints de tuberculose. l'arfois ces tuberculoses existent et persistent à l'état de tuberculoses locales ou devancent la tuberculose pulmonaire.

d. Système nerveux. — Ici se placent les méningites étendues ou localisées, les lésions corticales du cerveau avec tout leur cortège de symptômes, les lesions tuberculeuses du mésocéphale, de la protubérance et du bulbe, les lésions de la moelle épinière (leptomyélites tuberculeuses)³, qui ne chilèrent pas dans leur description climque des autres varié-

tes de myélite.

En opposition à ces lésions des centres nerveux, je signalorai les névrites périphériques, bien étudiées dans ces dermieres années. Ces névrites périphériques, provoquées par l'infection tuberculeuse, sont analogues aux névrites périphériques provoquées par le tabes, par le diabète, par l'alcoolisme. Anatomiquement, elles ont tous les caracteres de la névrite parenchymateuse. Cliniquement, elles se traduisent par des troubles de sensibilité (névralgie, hyperesthésie, anesthésie), par des troubles de motilité (paralysies, parésies), par des troubles trophiques (amyotrophie, zona). Ces differents symptômes sont souvent associés; ainsi tel malade se plaint de douleurs vives dans la sphère du norf sciatique. et l'amvotrophie apparaît quelques jours après dans les uniscles correspondants. Tel antre accuse une douleur vive intercostale, et au bout de quelques jours un zona apparait; tel autre est pris de douleurs musculaires ou articulaires oseudo-rhumatismales, avec parésie ou atrophie musculaire consécutive. Dans ces différents cas il s'agit le plus souvent de névrites périphériques, diffuses, et n'ayant aucune relation avec des lésions de la moelle on des racines 3.

Aux névrites périphériques doivent être rapportées les

2 Baymond, Reque de medecine, mars 1886, p. 230.

^{1.} Your le chapitre de la tubercul se rénale.

^{5.} Pitres et Vaillard. Renne de médecine, mars 1886, p. 1. Giraudeau. Arch. de méd., octobre 1887.

n'est pas sa bronchorrhagie qui a déterminé chez lui la tuberculose, mais l'hémorrhagie n'était qu'un des signes avant-coureurs et précoces de la lésion tuberculeuse. Nous en avons du reste la preuve dans l'examen des crachats semi-sanguinolents qui suivent l'hémoptysie; on a plusieurs fois constaté dans ces crachats les bacilles de la tuberculose, alors que tous les autres signes de tuberculose étaient nuls.

Occupons-nous maintenant des hémoptysies tardires, celles quisurviennent à une période avancée de la phthisie, à la période des cavernes. Ces hémoptysies tardives peuvent être dues aux différentes causes que je viens d'énumérer plus haut, auquel cas elles sont le résultat de poussées nouvelles de tuberculose, mais, parfois aussi, elles sont provoquees par la rupture de petits anévrysmes formés aux dépens de l'artère pulmonaire dans la paroi des cavernes. Ces anévrysmes, qu'on pourrait appeler anévrysmes de Rasmussen, du nom du médecin danois qui les a le premier bien décrits, ces anévrysmes occupent les artérioles pulmonaires et bronchiques, du calibre de 1 à 5 millimètres. La dimension de ces anévrysmes est variable : ils atteignent le volume d'une tête d'épingle, d'un petit pois, d'une amande!. La rupture de l'anevrysme peut être retardée ou empêchée par la formation de caillots, mais, quand l'anévrysme se rompt, l'hémorrhagie est tellement abondante que le malade vomit le sang à pleine bouche, et la mort peut survenir en quelques minutes*. J'ai été témoin d'un fait de ce genre; la jeune malade à laquelle je fais allusion et que je voyais avec Avenfeld, fut prise d'une hémoptysie foudroyante et succomba en moins de cinq minutes.

Telle est, rapidement esquissee, la description des hémoptysies précoces et des hémoptysies tardives de la tuberculose pulmonaire; les hémoptysies précoces ne tuent jamais par leur abondance, les hémoptysies tardives peuvent, je le répète, enlever le matade en quelques minutes. L'absence

^{1.} Incomit. Climque de l'hôpital Lariboinere, p. 541.

^{2.} Ménétrier Arch. de méd. expérimentale, 1890, p. 97.

ou la présence de la fièrre constitue un appoint considérable pur le pronostie. L'hémoptysie non febrile, surtout les hémoptysies prévoces, ont peu de gravité, mais les hémoptysies febriles on associées aux formes febriles de la tuberculose ont une gravité exceptionnelle.

Les deux tiers des phthisiques ont des hémoptysies, it y a même des hémoptysies qui peuvent se produire pendant des années a titre de symptôme unique d'une tuberculose presque latente; le fait cité par Andral est bien counu : un fromme ayant eu des hémoptysies pendant toute sa vierneurt d'une maladie étrangère à la phthisie; à l'autopsie on trouve des tubercules crétacés: tous ses enfants étaient morts phthisiques. J'ai plusieurs fois constaté des faits analognes; plus souvent qu'on ne croit l'hémoptysie est l'unique témoin de la tuberculose pulnonaire. L'hémoptysie est l'unique temoin de la tuberculose pulnonaire. L'hémoptysie est pas un des symptômes de la tuberculeux qui n'ont pas atteint l'âge de quinze ans. Elle est plus fréquente chez la femme que chez l'homme, et bon nombre d'hémoptysies dites supplémentaires sont des hemoptysies tuberculeuses.

Considérees au point de vue de la tuberculose, les fonctions génutales sont moins atteintes chez l'homme que chez la femme . À une époque plus ou moins avancée de la phthisie, les regles deviennent irregulières, se suppriment, et sont quelquefois remplacées par de la leucorrhee. Ces troubles expliquent pourquoi la grossesse est plus rare chez les femmes phthisiques. L'état puerpéral et l'allaitement n'ont, du reste, qu'une mauvaise influence sur la marche de la maladie.

Les œdèmes qu'on observe dans le cours de la phthisie pulmonaire ont des origines diverses : il y a un œdème cachectique, qui débute par les extrémités inférieures, un œdeme douloureux, dù à des coagulations veineuses (phlegmatia

^{1.} Baulx Troubles des fonct, génit, dans la phthis, pulm, de la femme. Thèse de Paris, 1877, nº 510.

^{2.} Gaulard. Influence de la grossesse sur la tuberculose. Th. d'agrégation. Paris, 1880.

lente, pneumothorax, entérite, péritonite, méningite, etc. La syncope, l'embolie au la thrombose de l'artere pulmonaire sont des causes de mort subite.

Etiologie. — L'hérédite et la contagion sont deux grandes causes de phthisie pulmonaire, et en cela la tuberculose n'est pas sans analogie avec la syphilis, bans la syphilis et dans la tuberculose, en effet, l'herédité se tradiut tantôt par des manifestations précoces, tantôt par des manifestations tardives. Les manifestations précoces sont, pour l'une, la syphilis du nouveau-né, la syphilis infantile, dont je n'ai pas à m'occuper ici; pour l'autre, c'est la bronchopneumonie tuberculeuse du premier âge, c'est la méuingite tuberculeuse, la tuberculisation du péritome et des ganglions bronchiques. Les manifestations tardives sont, pour l'une les lésions multiples de la syphilis héréditaire, pour l'autre c'est la phthisie pulmonaire, et les différentes tuberculoses locales considérées naguère encore comme lésions scrofuleuses.

Tantôt les parents sont notoirement phthisiques, tantôt ils n'ont de la tuberculose que des mamfestations incomplètes, des hémoptysies, des bronchites invétérées, des adénites suppurées, regardees à tort comme scrofuleuses; ils trainent une existence plus ou moins maladive, sans aboutir à la phthisie confirmée, ils peuvent même guérir ou se croire guéris; mais tout cela c'est le plus souvent de la graine à tubercules, et les enfants issus d'une pareille sonche ont malheureusement des chances d'hériter de la tache originelle. Parfois même, dans une famille où règne la tuberculose ou la scrofule, ce qui est identique, des parents jusque-là bien portants et chez lesquels le germe existait à l'état latent mettent au monde des enfants qui sont frappés par la tuberculose, et eux, les parents, n'en sont atteints que plus tard.

L'hérédité etant admise, il y a deux manières de la com-

^{1.} La tuberculose dans les familles, Leudet, Académie de médecine, 14 avril 1885

prendre: ou bien le sujet hérite du principe infectieux, c'est-à-dire de la graine, ou bien il n'hérite que de la prédisposition à contracter la tuberculose, c'est-à-dire de la nature du turrain favorable à son éclosion. Beaucoup d'anteurs se rattachent à cette dernière opinion: on ne nait pas tuberculeux, mais tuberculisable, dit Peter. Ce que les parents transmettent à leurs enfants, c'est la tuberculose en expectative et non en nature, dit M. Bouchard.

Cette opinion est admissible, mais il n'en est pas moins vrai que la lésion heréditaire a été surprise en flagrant delit chez le fœtus. L'inoculation du sang d'un fœtus conçu par une mère phthisique a pu déterminer chez des cobayes une tuberculese analogue à celle que détermine un fragment de poumon tuberculeux.

On possède aujourd'hui des faits indéniables de tuberculose congénitales. Deux fois sur cinq, le bacille de Koch a été trouvé dans le sang de la veine ombilicale de fœtus humains issus de mères tuberculeuses (Bar et Rénon)s. On a constaté la tuberculose sur des fœtus à différents âges. Il pourrait se faire, dit Kuss, que les germes arrivés au fœtus peu de temps avant l'accouchement ou au moment même de la naissance (grâce à la déplétion placentaire provoquée par les premières inspirations) n'arrivent à constituer des foyers microscopiquement appreciables qu'au bout de plusieurs mois s. Il est donc rationnel d'admettre que la tuberculose héréditaire se transmet directement par la graine. Toute la question est de savoir quelles seront les conditions qui tôt ou tard favoriseront la germination de la graine, qui

i. Landouzy et Martin Retue de médecine, 1883, p. 1014. Firket, conditions anntoniques de l'héréditedans la tubercutose. Revue de medecine, janvier 1887.

^{2.} Averagnet. Tub. ches les enfants. Th. de Paris, 1892. Staicovici. Tub. congenitales. Th. de Paris, 1892.

^{5.} But et Rénon, Présence du haculte de Korh dans le sang de la veuse ombilicale de tretus humains issus de mères tuberculeuses. Société de biologie, 29 juin 1895.

^{4.} Kuss. Hérédité parastaire de la tuberculose humaine. Thèse de Paris, 1898.

peut rester longtemps à l'état latent. Cette latence des bacilles n'a rien qui nous surprenne.

La contagion ou la contagiosité de la tuberculose était admise depuis longtemps, mais elle a été nettement etablie par M. Villemin 4. Aujourd'hui elle est basée sur un nombre considerable d'observations. Les faits de contagion sont relativement frequents entre mari et feinme; ainsi un mari parfaitement sain devient tuberculeux au contact de sa femme, qui meurt phthisique; il se remarie et à son tour donne la tuberculose à sa nouvelle femme, qui était bien portante. Un jeune homme né de parents vigoureux devient phthisique au régiment; il rentre dans sa famille et transmet la tuberculose à ses parents et à ses deux frères, qui avaient toujours eu une excellente santé. Je pourrais multipher les exemples; la contagion est d'autant plus à crandre que la vie en commun avec les phthisiques est plus intime.

J'ai longuement étudié, au chapitre précédent, les modes de transmission de la tuberculose par voie expérimentale; comment pouvons-nous expliquer ses modes de transmission dans l'espece humaine * Il est possible que le bacille tuberculeux pénètre dans les voies digestives avec les aliments et les boissons, et à ce sujet le lait 4 aussi bien le lait des ammaux tuberculeux que le lait d'une nourrice tuberculeuse, a été incriminé. Un s'est également demandé

1. Bulletin de la Soc. med. des hópit., 1860, 1 V, p. 29

4. Fréquence de la tuberculose consécutive à l'inoculation du last. Martin. Revue de médecine, former 1884. — Aucart, Bang, Baillet, Butet, Aureggio. Congrès pour l'étude de la tuberculose, 1888, p. 49.

^{2.} De Musgeave Clay, Étude sur la contaguaite de la phthiaie pulmonaire. Tubso de Paris, 1879.

^{3 (}es prapositions sont générales et s'appliquent ausa bien aux animaix qu'à l'homme. Dans l'étude que neus avons farte en 1885, Arishaber et moi, sur la tuberculose experimentale du singe, nous n'avons perdu qu'un seul singe tuberculeux sur vingblunt singes vivant ensemble, mus tenus éloignes de toute cause de centamination, tandis que nous avons perdu cinq singes tuberculeux sur vingtiquatre singes qui avaient viccu en promisenté avec des sujets tuberculeux, ils s'étaient tuberculisés par contogue. (1895).

(Yerneuil) si la contagion ne pouvait pas se faire par la voie des organes génitaux (orchite tuberculeuse succédant à une blennorrhagie infectieuse). D'après quelques observations, c'est par une blessure à la peau, au bras, au doigt,

que la tuberculose a penetré dans l'economie 1.

Les voies respiratoires sont la porte d'entrée habituelle du germe infectieux (spore ou bacille), et le poumon est, dans la plus grande majorité des cas, le premier organe infecté. Le germe infectioux existe en abondance dans les crachats des phthisiques, et l'expérience a prouvé que ces crachats peuvent être desséchés, pulvérisés et conservés pendant physicurs semaines sans qu'ils aient perdu leur virulence, puisque, réduits en poussière, il suffit de les faire respirer aux animaux pour que ceux-ci deviennent tuberculeux (Tappeiner). Eh bien, il est probable que c'est par un procede analogue que se tait la transmission chez l'homme; des détritus de crachats réduits en poussière voltigent dans l'air et pénètrent dans les bronches. Mais pour, que le germe infectieux ainsi introduit produise son effet nuisible, il faut des conditions: peut-être est-il necessaire que la bronche ait perdu son épithélium, et l'on peut se demander si la bronchite et la broncho-pneunomie (rongeole, coqueluche) ne favorisent pas singulierement la pénétration du germe ; il faut, dans tous les cas, que l'individu contaminé soit en état de réceptivité, question capitale quand il s'agit de contagion, car il y a des terrains favorables et des terrains réfractaires à l'éclosion des graines qu'on leur a confides,

Sont en état de réceptivité les sujets issus de souche tuberculeuse, les malades attents de diabète ou convalescents de certaines malades aigues (rougeole, coqueluche, fièvre typhoide). Le terrain est mis en état de réceptivité par la denutrition, par la décheance de l'économie, par les excès de toute espèce, épuisement, tatigue, chagruns, grossesses

2. Hamot, Tuberculose cutanée, Arch. de physiol, uillet 1886. — Lefèvre. Th. de Paris, 1888.

^{1.} Hypothèses sur l'origine de certaines tuberculoses génitales dans les deux sexes. Gaz hebdom., 1883, nº 14.

répétées. « On peut dire que la tuberculose est l'aboutissant commun de toutes les deteriorations constitutionnelles de la famille et de l'individu. » (Jaccoud.)

Peter , reprenant en détail chacune des causes de la phthisie acquise, admet que la tuberculisation peut survenir toutes les fois qu'il y a deviation de la nutrition ou alimentation insuffisante, ce qu'il traduit par un seul mot, l'inantiation. Par conséquent, sont enclins à devenir tuberculeux :

Les gens frappés d'inanitiation par les voies digestives: rétrécissement de l'esophage, cancer de l'estomac, anorexie hystérique; les femmes qui ont des grossesses répétées; etc.

Le traumatisme, les contusions du thorax, peuvent être mis au rang des causes prédisposantes, en labourant le terrain dans lequel le bacille était à l'état latent. Depuis que l'attention est appelée sur ce point, on a même réuni un grand nombre d'observations, et j'en possède plusieurs, où le traumatisme du thorax a été suivi de lésions pulmonaires ou pleuro-pulmonaires et de l'uberculose.

La tuberculose est surtout l'apanage de la jeunesse; elle apparaît néanmoins aux autres époques de la vie; elle est nième assez frequente à un âge avancé et chez les enfants du premier âge. Elle est plus commune dans les climats chauds, et assez rare dans les pays dont l'altitude est élevée.

Diagnostic. — Le diagnostic de la phthisie pulmonaire est parfois difficile, non seulement au début de la maladie, mais à ses périodes plus avancées. Sée é divise les phthisies en phthisies latentes, phthisies larvées et pseudo-phthisies. Les phthisies latentes, par leurs symptômes incomplets ou mal accusés, ne se traduisent que par une pâleur chloro-anémique, ou par un amaignissement avec ou sans fièvre, ou par une toux catarrhale, ou par une hémoptysie. Les phthisies larvées sont celles qui prennent le masque d'une affection aigué des voies respiratoires, d'une bronchite, d'une pleurésie, d'une broncho-pneumonie, d'une laryugite, simple en

^{1.} Clin. med., t. II, p. 15 et suiv.

^{2.} Séc. De la phthisie bacillaire des poumons. Paris, 1884.

apparence. Les pseudo-phthisies sont des maladies, telles que la dilatation bronchique, les gommes syphilitiques du poumon, les kystes hydatiques pulmonaires, la tuherculose aspergulaire, les néoplasmes de différente nature qui simulent la phthisie, mais qui n'ont nuflement une origine tuberculeuse. Dans ces différents cas, le diagnostic n'est pas toujours simple, et la constatation des bacilles de Koch dans les crachats rend le plus grand service.

Au sujet du diagnostic, je crois utile de formuler les

préceptes suivants:

Tout adolescent, tout adulte, qui maigrit beaucoup et rapidement, avec ou sans fièvre, alors qu'il n'est ni diabétique ni attemt de maladie de Basedow, doit être suspecté de tuberculose.

Toute jeune fille, toute jeune femme, qui n'est pas une chlorotique franche, qui n'est pas chloro-brightique, qui n'a pas d'anémie syphilitique et qui présente à peu près le masque de la chloro-anémie, doit être suspectée de tuberculose.

Tout individu qui a des hémoptysies, doit être suspecte de tuberculose; les hémoptysies dites supplémentaires sont bien souvent des hémoptysies tuberculeuses; mais, d'autre part, it ne faut pas oubler qu'il y a tout un groupe d'hémoptysies son tuberculeuses, telles sont les hémoptysies de la bronchectasie, de l'hydatide du poumon, de la syphilis du poumon, des fausses tuberculoses, etc.

Pronostic. — Je n'insisterai pas longtemps sur le pronostic de la phthisie pulmonaire; on a vu, d'après les descriptions précédentes, combien est grave cette maladie. Ilais il y a un point sur lequel je désire appeler l'attention, c'est que la tuberculose guérit bien plus souvent qu'on ne pense; non seulement elle est curable à ses débuts, mais elle est encore curable à une période déjà avancée ¹. Un retrouve souvent, à l'autopsie de gens morts de toute autre maladie, on retrouve, dis-je, d'anciennes lésions tuberculeuses, fibreuses ou crétacées, témoins indéniables que ces gens-là avaient été autrefois affectés de tuberculose. Cette

^{1.} laccoud. Curabilité et traitement de la phthisie pulmonaire.

question de la phthisie fibreuse sera traitée au chapitre suivant.

Traitement. — Occupons-nous d'abord du traitement prophylactique!, qui a pour but: 1° de modifier autant que possible les mauvaises chances d'hérédité que présente un sujet issu de souche tuberculeuse; 2° d'éloigner les causes de contagion. Le sujet issu de souche tuberculeuse doit, des son enfance, vivre au grand air, à la campagne, fréquenter les localités à altitude élevée, faire beaucoup d'exercice, selnen nourrir et éviter toutes les causes de contagion, car plus que tout autre, à cause de son origine, il est en état de réceptivité.

Les moyens destinés à prévenir la contagion sont les survants: choisir pour l'enfant une nourrice qui n'ait aucune tare tuberculeuse. Ne faire jamais coucher un enfant dans la chambre de ses parents phthisiques. Defendre aux époux d'avoir un lit commun ou une chambre commune Recueillir autant que possible les produits d'expectoration dans un vave qui est vidé et lavé plusieurs fois par jour, et ne pas laisser les crachats s'égarersur des linges, sur des mouchoirs, sur le parquet, où ils se dessèchent, se redusent en poussière et deviennent une cause puissante de contagion. Purifier les chambres et les objets de literie après le décès d'un phthisique. Passer à la vapeur, à 100 degrès, les vêtements qui ont servi à un phthisique, et mieux encore, les brûler². Si ces prescriptions etaient suivies, on verrait baisser fortement le bilan de la phthisie pulmonaire.

La tuberculose pulmonaire une fois déclarée, quel traitement faut-il mettre en usage? Analysons d'abord les divers

medicaments et leur efficacité respective.

L'huile de foie de morue est un médicament reconstituant à la condition qu'on la donne à doses suffisantes; l'intolérance de l'estomac et le dévoiement sont une contre-indication; toutefois, en donnant, à doses progressives, de la bonne huile de foie de morue très refroidie dans un mélange réfri-

^{1.} Rapport de M. Grancher sur la prophylaxie de la tuberculose. Académic de médeciae, scances du 28 juin 1898. Discussion : IIM. Landoury et Vallon.

^{2.} Vallin. Société méd. des hópitaux, 11 juillet 1884.

gerant, ou acrive à établir la tolérance. J'ai obtenu de l'huile de foie de morue à forte dose des résultats excellents; je la fais prendre à grands verres; quelques malades en ont hu 400 et 500 grammes par jour pendant plusieurs semaines. Je répéte que les résultats obtenus sont souvent surprenants; je publierai plus tard, à ce sujet, les observations que j'ai recueilles dans mon service à l'hôpital Necker. Quand l'huile de foie de morue est mal tolérée, je la remplace par des aluments gras et huilenx, caviar, sardines à l'huile, thon marine, tartines de beurre, pâté de foie gras, etc.: on obtient parfois des résultats remarquables. Je recommande tout particulièrement les œufs et viande crue prise en quantité.

Le suc musculaire a été utilisé efficacement (Richet et lléricourt, Josias et Roux). Les bons effets de ce régime ne resident pas seulement dans un phénomène de suralimentation pur et simple, mais ils reposent sur une qualité particulière de l'aliment.

La glycérine est un médicament d'épargne fort utile; on la donne tous les jours à la dose de 50 à 60 grammes, associée à quelques grammes de rhum et aromatisée avec une goutte d'essence de menthe (Jaccond). Les préparations arsenicales, à cause de teur action entrophique, sont bien indiquées; on donne l'arséniale de soude à la dose de quelques milligrammes à demi-centigramme par jour, en solution dans de l'eau distillée, ou l'acide arsénieux à la dose de 3 à 6 milligrammes par jour, sous forme de granules contenant chacun 1 milligramme. Le cacodylate de soude en injections journalières à la dose de 4 à 5 centigrammes et au delà est une excéllente médication. On la tronvera décrite en détail au mémento therapeutique annexé au tome IV.

La crévate (Bouchard, Gimbert) stimule l'appétit et modère les sécrétions bronchiques; on l'administre sous forme de

^{1.} Cornil et Chantemesse. Congrès britannique de la tuberculose, 22 juillet 1981.

capsules, de vin ou associée à l'huile de foie de morue à la glycérine. Je préfère les capsules ou les pilules contenant chacune 5 centigrammes de créosote; on en prend jusqu'à dix, vingt, dans le courant des repas, de façon à prendre 50 centigrammes à 2 grammes de créosote par jour.

Le traitement révulsif, vésicatoires répetés, cautères, pointes de feu, est efficacement employé pour combattre l'élément inflammatoire et l'élément congestif. Pour ma part, je fais largement usage du traitement révulsif. Il est hon d'appliquer des cautères et de les faire suppurer aussi longtemps que possible. Il est fort utile d'appliquer deux ou trois cents pointes de feu par semaine en continuant longtemps cette médication.

La fièvre de la tuberculose, surtout la fièvre qui tend à prendre la forme de lièvre hertique, fièvre de résorption, est efficacement combattue par l'acide saluvlique, suivant la méthode préconisée par M. Jarcoud. On donne le matin 1 gramme et demi d'acide salicylique en trois cachets, distants chacun d'une demi-heure. Suivant le cas, on diminue, on suspend ou l'on reprend la même dose après quefques jours.

L'aspirine, acide acétyl-salicylique, combat efficacement la fièvre des phthisiques à la dose de 20 centigrammes, répitée deux, trois ou quatre fois par jour (Rénon): les transpirations abondantes en limitent l'usage. La cryogénine à la dose de deux ou trois cachets, chacun de 20 centigrammes, possède également une action antithermique remarquable.

L'antipyrine est efficace à la dose de 2 à 3 grammes par jour. J'ai souvent prescrit, pour combattre la fievre, les affusions d'eau tiède et les bains frais, au grand bien-être des malades.

Les hémoptysies doivent être combattues de la manière suivante: Si l'hémoptysie est très abondante, elle est parlois arrètee par un vomitif, l'ipéca à la dose de 2 grammes. Si I hemoptysie est plus légère, on prescrit l'ipéca à dose nauseeuse et l'on administre toutes les heures, ou toutes les deux heures, une ou deux des pilules suivantes :

Ipéca				٠			5 centigrainmes.
Extrait thébaique.	٠	٠	۰	٠	٠		2 milligrammes.

D'autres moyens sont encore mis en usage contre l'hémoptysie : les injections sous-cutanées d'ergotine, les putverisations avec de l'eau additionnée de perchlorure de fer, la révulsion sur la poitrine au moyen d'un vésicatoire. Le malade atteint d'hémoptysie doit être au repos absolu ; on hui donne des boissons glacées et acidulées, une alimentation froide, abondante et divisée en petits repas. On peut encore preserire la potion suivante, à prendre par cuilierées toutes les trois heures :

Ean distillée		A	٠	۰	4			190	grammes.
Sire p de ratanhia	٠						0	40	-
Eau de Babel								3	-

Les sueurs des phthisiques sont heureusement combattues par l'agaric blanc (Trousseau) à la dose de 20 centigrammes à prendre tous les soirs dans un cachet; par l'atropine (Vulpian) à la dose de 1 demi-milligramme en granules; par le camphorate de pyramidon à la dose de 40 à 50 centigrammes en cachet.

La diarrhée, qui est souvent profuse chez les tuberculeux, peut être combattue par la craie à haute dosc (6 à 8 grammes parjour); par la décoction blanche de Sydenham (150 grammes par jour); par les opiacés (5 à 10 pilules contenant chacune 1 centigramme d'opium espacées dans le courant des 24 heures); par le bleu de méthylène 1 en prescrivant tous les jours trois cachets contenant chacun 20 centigrammes de lactose et 5 centigrammes de bleu de méthylène.

Les vomissements sont efficacement amendés, tantôt par

^{1.} lienon. Soc. de thérapeutique, 27 mai 1903.

deux gouttes de laudanum prises avant le repas ou par une cullerée d'eau de chaux additionnée de 1 milligramme de chlorhydrate de cocaine, tantôt par le lavage de l'estomac. et mieux encore par l'alimentation artificielle. Cette alimentation artificielle (suralimentation, gavage), mise en usage par M. Dehove 1, a souvent permis de combattre non seulement les vomissements alimentaires, mais encore la dénutrition. Ce procédé consiste à introduire dans l'estomac, au moyen d'une sonde, une certaine quantité d'aliments, du lait, de la farine de lentilles, et surtout des pondres de viande. Du reste, certains malades avalent très bien. sans le secours de la sonde, 200 grainmes de poudre de viande en vingt-quatre heures, la poudre étant délavée dans du fait ou du bouillon et administrée en plusieurs fois. La suralimentation produit parfois des effets remarquables.

La tuberculine de Koch. — Je dois maintenant étudier avec quelques détails le traitement de la tuberculose par la

tuberculine de Koch.

Le 15 novembre 1890, Koch, dans une communication restée célèbre, annonça qu'il avait trouvé un remède efficace contre la tuberculose cutauée, osseuse, ganglionnaire ou pulmonaire, et ce remède, la lymphe de Koch, expérimenté immediatement par heaucoup de médecins, resta secret jusqu'au début de 1891, où, dans une seconde communication, Koch établit ce qu'était la tuberculine.

La tuberculine est un extrait glycériné des cultures pures du bacille de la tuberculose; c'est un liquide limpide et brunâtre, sans action quand il est introduit par la bouche, très actif au contraire quand on l'injecte soit sous la peau, soit par la voie sanguine. Chez l'homme sain, une dose de 0,25 produit des effets très marqués, tandis que chez le cobave une dose de 2 centimètres cubes reste mactive: l'homme serait donc 1300 fois plus sensible à l'action de la tuberculine que le cobave.

^{1.} Tuberculose parantaire. Parts, 1881, p. 80.

Chez le cobaye déjà tuberculeux, la tuberculine, donnée à doses peu elevées et répétées, n'a aucune action sur les bacilles, mais bien sur les tissus qui entourent les tubercules. Ces tissus sont le siège d'une aboudante exsudation de sérosité et d'une diapédèse active ; ils peuvent ou non se nécroser : avec la nécrose, le tissus éliminé entraîne une quantité plus ou moins considérable de bacilles, et l'ulcération ainsi produite peut se transformer en plaie simple recouverte de bourgeons charnus pouvant aboutir à la cicatrisation.

Chez l'homme sain, il faut i centimètre cube de lymphe pour produire une élévation de température à 38 degrés. Chez l'homme tuberculeux, un dose de 1 à 5 millimetres cubes de lymphe suffit pour provoquer, au bout de 3 à heures, un frisson, une température de 50 à 40 degrés. de la toux, des vomissements, des douleurs très vives, de l'hypertrophie de la rate, un peu de délire. Ces symptômes durent 12 à 15 heures. Dans le cas de lupua, on peut apprécier la réaction locale au niveau des lésions tuberculeuses : au bout de 5 à 6 heures, les parties lupiques se gonflent, rougissent et parfois se nécrosent. La rougeur diminue après deux à trois jours, et s'accompagne de squames: les eschares peuvent se détacher 2 à 3 semaines plus tard, laissant, dans les cas favorables, une cicatrice durable. Il en est de même de la tuberculose ganglionnaire, osseuse ou articulaire, mais les réactions y sont moins nettes. Quant à la tuberculose pulmonaire, après des injections sous-cutanées de très faibles doses de lymphe. si l'on a la chance de tomber sur des cas heureux, la toux est plus rare, l'expectoration devient muqueuse, les hacilles diminuent, finissent par disparaître et l'état général s'améliore.

Tels seraient les résultats de la tuberculine dans les cas heureux, mais ces cas, il faut le dire, ont été l'extreme exception, et, après un grand nombre d'observations bien conduites, l'engouement du premier jour a fait place au plus profoud discrédit. A la suite des inoculations de tuberculine, on a vu survenir les accidents les plus graves et la mort; au nombre de ces accidents je signalerar les méningites, l'endocardire, l'erdéme de la glotte, l'erdéme du poumon, des broncho-pneumonies, etc. A la suite des inoculations que j'ai tentées dans mon service avec la plus grande prudence, j'ai constaté la perforation de la membrane du tympan avec otite suppurée. Des résultats aussi funestes ont fait abandonner l'usage des injections de tuberculine dans le traite-

ment de la tuberculose pulmonaire.

La commission des médecins de Saint-Louis I, qui pendant deux mois et demi a expérimenté la tuberculine sur 50 malades atteints de lupus, a conclu au rejet de la méthode de Koch dans le traitement de cette maladie : parsois on constatait, au début une certaine amélioration, une réduction temporaire de la masse lupique et une atténuation momentanée de la lésion tuberculeuse, mais jamais on n'a obtenu la guérison. Dans le cours de ces expériences, on n'a heureusement perdu aucun malade, mais on a constaté des accidents très graves du côté du cœur, du cerveau et des reins, avec symptômes généraux des plus alarmants; on a réveillé dans quelques cas des foyers tuberculeux pulmonaires jusque-là latents, et l'on a eu beaucoup de peine à arrêter la lésion qui avait eté ravivée à l'état aigu.

Si l'action curative de la tuberculine de Koch paraît nulle, il n'en est pas de même de son pouvoir diagnostique; elle révèle les tares tuberculeuses les plus ignorces et les plus latentes. A ce point de vue elle a attiré l'attention des hygiénistes et elle est très employée en medecine veternaire pour le diagnostic précoce de la tuberculose dans la race bovine (Nocard)?

^{1.} Commission des médechs de l'hépital Saint-Louis, Resultat de 50 obcervations de lupus traité par la lymphe de Koch. (Société de climatologie, 12 février 1891.)

^{2.} Nocard. Académie de médecine, 1893.

Toutefois, on commence à contester à la tuberculine sa specificité diagnostique pour la tuberculose humaine. D'après MM. Strauss et Teissier!, les lésions tuberculeuses ne sont pas les seules dans lesquelles la tuberculine jone un rôle important au point de vue du diagnostic; les lésions syphilitiques, d'un diagnostic parfois si difficile, pourraient, elles aussi, être diagnostiquees par la tuberculine. Si ce fait se confirme, le pouvoir diagnostique de la tuberculine perd une partie de sa valeur, puisqu'il s'adresse à des lésions de nature absolument différentes.

La tuberculocidine. — Klebs, dans la tuberculine de Koch, a separé les principes nuisibles, les alcaloïdes, du principe actif, qui est une albumose. Cette lymphe purifiée, la tuberculocidine, ne donne pas de réaction fébrile, elle produirait la régression des tissus tuberculeux sans produire leur nécrose, entin elle amènerait la destruction des bacilles. La dose, au debut du traitement, est de 5 milligrammes; elle peut dans la suite être portée à 50 centigrammes. Les résultats sont encourageants : sur 130 phthisiques traités depuis un an, Klebs compte 17 pour 100 de résultats nuls, 22 pour 100 d'améhorations légères, 50 pour 100 d'améliorations très notables et 8 pour 100 de guérisons. La dyspnée disparaît en général la première; la tièvre hectique diminue et le pouls se régularise.

C. Spengler (de Bavos) a combiné l'action de la tuberculme de Koch à la tuber-culocidine de Klebs. Il a injecté un melange du ¹/₁₀ à ¹/₅₀ de milligramme de tuber-culine avec 5 à 20 milligrammes de tuber-culocidine : les injections ont été faires plusieurs jours de suite et la fièvre a cédé dans certains cas. Chez trois malades atteints de tuber-culose pulmonaire, Spengler a obtenu des résultats favorables : dans un cas de lupus de la face, au bout de quelques jours la guerison était en bonne voie.

La airothérapie a été largement expérimentée dans le traitement de la tuberculose pulmonaire. Les injections

^{1.} Congrès de la tubarculose. Paris, 1893.

sous-cutanées du sérum artificiel donneraient de bons résultats (Babes)⁴.

Occupons-nous maintenant du traitement thermal et du traitement climatérique, appliqués à la tuberculose pulmonaire, importante question si remarquablement étudiée par M. Jaccoud dans un ouvrage auquel j'ai déjà fait de nombreux emprunts*. D'une façon générale, les cures thermales sont absolument contre-indiquées tant que le malade est sous le coup d'hémontysies ou d'accidents fébriles; on ne peut penser à la cure qu'après une certaine sedation. Aux malades atteints de tuberculose à forme torpide, peu enclins aux réactions vives, aux hémoptysies, aux phiegmasies broncho-pulmonaires fébriles, on conseillera des eaux sulfureuses, telles que Cauterets, Luchon, les Eaux-Bonnes, etc. Mais aux malades atteints de tuberculose pulmonaire à forme éréthique, fluxionnaire, on conseillera les eaux alcalines chaudes de Royat, d'Ems, ou les sources sulfureuses froides d'Allevard.

Une distinction analogue doit être établie quand il s'agit de choisir un lieu de résidence favorable aux tuberculeux. Ceux qui ne sont pas enclins aux formes éréthiques de la phthisie, aux excitations fébriles, aux battements de cœur, se trouveront bien des stations à altitude elevée, et en premier fieu se placent Davosplatz et Saint-Moritz³; ces stations élevees, par la pureté de l'air, par l'activité qu'elles impriment à la respiration, donnent, comme améhoration et comme guérison, des résultats crainent remarquables. Mais toutes les formes de la phthisie ne peuvent pas s'accommoder de ces fautes altitudes : c'est alors qu'on s'adresse à des stations d'altitude moindre, ou aux stations maritimes de Cannes *, de Menton, d'Arcachon, d'Alger, de Madère ou de Pau.

^{1.} Congres de la tuberculose, Paris, 1895.

^{2.} Jaccoud, Curabilite et trait de la phthiaie pulm. Paris, 1881. - Dettweiler Rev. de med., sept. 1888.

^{3.} Jaccoud. La station médicale de Saint-Morits. Paris, 1875.

^{4.} Daromberg Traitement de la phthine pulmonaire, Paris, 1892,

Le traitement chirurgical des lésions tuberculeuses du poumon, les injections interstituelles médicamenteuses, la pneumotomie, sont des questions à l'étude, sur lesquelles il serait prematuré de se prononcer⁴.

S I.L. PHTHISIE FIBREUSE

Les tubercules pulmonaires, au lieu de subir la fonte caséeuse, peuvent se transformer en tissu fibreux. Ils forment alors des granulations isolées, saillantes, très dures au toucher, dont la structure est complètement modifiée par la selérose qui les a envahies.

Les tubercules fibreux avaient été déjà vus par Bayle; mais c'est Cruveilluer qui montra tout l'intérêt de cette transformation: a Les tubercules pulmonaires sont trop généralement considérés comme marqués au sceau de l'incurabilités; ils peuvent se cicatirser, » Il avait vu « les granulations et les tubercules de quérison p, granulations et tubercules inertes, parfaitement distincts des granulations et des tubercules en voie de développement avec lesquels ils avaient été confondus. Cruveilhier avait également vu « que les lésions tuberculeuses peuvent guérir à toutes les périodes de leur développement, depuis la granulation miliaire jusqu'à la caverne, par transformation, cicatrisation libreuse de ces lésions », et que, de plus, il existe fréquenment a une transformation en tissu fibreux cicatriciel de la portion du tissu pulmonaire qui environne les tubercules v. transformation constituant un moyen d'isolement et de guérison des foyers tuberculeux. C'est la phiegmasie indurée de guérison, ou l'induration mélanique

^{1.} True De la pocumotomie. Renue de médecine, 1886.

² traverther, Anatomic pathologique, avec planches T. H. Paris, 1835-1842 5; hyraison, pl. 5, texte p. 5.

^{3.} Cruveilhier. Traité d'anatomie pathologique générale. 17, 1862,

ardoisée, que nous appelons aujourd'hui pneumonie interstitielle des phthisiques.

Plus tard, Grancher et Charcot montrèrent que la transformation fibreuse des granulations tuberculeuses est un phénomène très fréquent, qui peut s'effectuer à une phase très jeune de la granulation et qui doit être considérée comme un des modes de l'évolution du tubercule.

De plus, les travaux de ces auteurs et ceux de Renauts, de Bards, de Cornils, de Thaons firent voir que l'induration mélanique ardoisée de Cruveilhier peut aboutir à une véritable selérose pulmonaire avec toutes ses conséquences, phthisie fibroide (Charcot), phthisie fibreuse (Bard), et que si la transformation fibreuse du tuhercule jeune est un véritable processus de guérison, la cirrhose pulmonaire qui entoure les tubercules caséeux n'a pas toujours ce résultat heureux. En effet, nous savons maintenant que, dans les tubercules caséeux entourés de tissus fibreux, le haville de Koch peut rester vivant pendant tres longtempse, de plus, la selérose pulmonaire envahissante peut avoir des conséquences redoutables et constituer à elle seule une lésion grave.

Entin, Craveilhier avait montré que les gros tubercules fibreux, surtout chez les vieillards, peuvent contenir non seulement de la substance casécuse semblable à du mastic desséché, mais aussi des grains pierreux. De très petits grains calcaires ont éte vus par Schüppel, par Ziegler, dans

2.1 Renaut. Note sur 13 tuberculose on general et sur ses formes thronses pueumonaques en particuler. Lyon medical, 1879, p. 31. 3. Byrd. De la phthisic fibreuse chronique. Thèse de Lyon, 1879.

5. Thion. Recherches sur l'anatomie pathologique de la tuberculore. Thèse de Paris, 1875.

Grancher. Tuberculose pulmonaire. Archives de physiologie, 1878,
 SO. — Maladies de l'appareil respontoire. Paris, 1890, p. 244.

^{4.} Cormt et Runner. L'annet d'histologie pathologique, 1" éd., 1869-78. p. 795 et 2" éd. Piris. 1884, II, p. 157 — Bérard, Cormt et Hanot. La phthesie pulmonaire, 2" éd. Piris, 1888, p. 256.

⁶ J. Grancher et H. Barbier, Tuberculose, in Traité de médecine, par Brouardel et Gilbert, VII, p. 557

les follicules tuberculeux, où ils affectent une disposition toute particulière; ils sont formés de couches concen-

imques.

M. Metchnikoff a constaté des corps calcaires du même genre dans les tubercules de la gerbille d'Algérie inoculée de tuberculose (Meriones Shawi), animal chez lequel l'infection se fait avec une grande lenteur. Or, au centre de ces corps calcaires, on trouve des bacilles tuberculeux qui, dans les stades jeunes de la lésion, apparaissent parfaitement normaux et sont entourés d'une couche de substance amorphe. Plus tard, ils perdent la faculté de se colorer, ils dégénèrent et disparaissent au centre des corps calcaires stratifiés. M. Metchnikoff d'après ces couches stratifiées sont des cuticules multiples que sécrète le bacille pour se défendre et le phosphate de chaux est déposé probablement dans cette cuticule par la cellule géante même, dans sa réaction contre le bacille.

Sans être encore applicables aux corps calcaires des tubercules de l'homme, ces faits sont très intéressants à rapprocher des tubercules de guérison et de l'idée que nous nous en faisons.

Étudions maintenant l'évolution histologique des lésions

fibreuses de la phthisie.

a) Tubercule fibreux. — Lorsque le tubercule est parvenu à sa période d'état, on voit apparaître des fibres conjonctives nouvelles qui s'interposent entre les cellules et limssent par constituer la plus grande partie de la granulation, dans laquelle on peut rencontrer encore des cellules géantes, au ceutre ou à la périphérie. « Ces cellules géantes sont situées souvent dans une loge qui les contient exactement et qui est constituée par des faisceaux fibreux formant un cercle autour d'elles. Les tubercules fibreux isolés et la périphérie des gros tubercules confluents de même nature possèdent dans leur interieur des vaisseaux capillaires per-

^{1.} Metchnikoff. Leçons sur la pathologie comparée de l'inflammation. Paris, 1892, p. 194, 195.

méables au sang! ». La paroi de ces vaisseaux est souvent épaissie, comme le plus souvent, dans les tissus selérosés. Pendant que le tissu même de la granulation devient fibreux, a les cloisons des alvéoles pulmonaires ont de la tendance à s'épaissir, et il se produit ainsi de la pneumonie interstituelle autour des granulations devenues fibreuses ». Dans les parois épaissies des alveoles, on voit, en grande quantité, de petites cellules arrondies infiltrant les faisceaux du tissu conjonctif. Dans les tubercules fibreux plus anciens et surtout confluents, les cellules géantes disparaissent au centre de l'ilot, qui n'est plus formé que par du tissu conjonctif fibrillaire, sans vaisseaux, sans infiltration cellulaire, tandis qu'à la périphèrie on retrouve des tubercules fibreux possédant des cellules géantes et des vaisseaux perméables.

Les tubercules fibreux anciens peuvent s'infiltrer de pigment noir. Ces grapulations noires, formées de particules charbonneuses, et aussi de véritable pigment sangum modifiés peuvent occuper toute la granulation ou seulement une partie de celle-ci : elles siègent alors surtout à la périphèrie, car on les trouve surtout dans les cellules; on peut les voir dans les cellules géantes.

Ces tubercules fibreux, même lorsqu'ils contiennent des cellules géantes, peuvent être considerés comme absolument arrêtes dans leur évolution.

h) Pneumonie interstitielle. — Les tubercules fibreux et pigmentés déterminent souvent autour d'eux, comme nous l'avons vu, un épaississement des cloisons du poumon, de sorte qu'ils peuvent sièger au milieu d'un tissu conjonctif induré ne présentant pour ainsi dire plus de cavités alvéolaires. Autour de ces masses, qui n'ont plus rien de la structure du poumon, le tissu pulmonaire présente toutes les lésions de la pneumonie interstitielle : épaississement des cloisons alvéolaires constituées par des tibres de tissu conjonctif et des cellules plates dont le protoplasma contient du

^{1.} Cornil et Ranvier. Loc. cst., 2 éd., II, p. 161.

^{2.} Id., p. 157.

pigment noir; exsudat alvéolaire formé par des leucocytes et des cellules épithéliales pigmentées, cloisons alréolaires lapissées de couches de grandes cellules épitheliales tuméfices, rétrécissement des alvéoles qui prennent une forme allongée et dont la direction est perpendiculaire à celle des cloisons interlobulaires épaissies. Par places, on trouve dans le tissu conjonctif les vaisseaux distendus et rapprochés formant une sorte de tissu caverneux. A côté des lésions de pneumonie interstitielle, on peut voir quelquefois des formations opaques qui à l'œil nu ressemblent à des tubercules. Il s'agit la en réalité de thromboses veineuses entourées de zones libreuses où l'on distingue une riche circulation collatérale de suppléance (Corpil). Cette pneumonie interstitielle peut se retrouver autour des foyers caséeux et autour des cavernes guéries à paroi épaissie. C'est ce qu'on voit dans les poumons où la lésion de cirrhose a marché lentement: dans ces cas on la retrouve souvent associée à la pleurésie chronique avec symphise et à l'épaississement du tissu conionetif sous pleural. Ainsi se forment des lésions de véritable sclérose pulmonaire, qui non seulement privent de toute fonction que partie d'un poumon ou un poumon entier, mais qui encore, peuvent aboutir à des déformations thoraciques et à des dilatations bronchiques.

Dans d'autres cas, la phthusie fibreuse n'évolue plus de la même façon. L'induration pulmonaire existe alors dans tout un lobe ou même dans les deux poumons, par îlots ou par grandes masses autour de tubercules miliaires indurés ou caséeux, sans cavernes ou avec des cavernes petites. La pneuinonie interstitielle caractérise alors une forme de phthisie subaigue, évoluant parfois assez rapidement en six nois ou une année (Cornil).

En résumé, la transformation fibreuse peut atteindre les tubercules isolés et jeunes, elle constitue alors une évolution particulière de ces lésions, ayant la signification d'une véri-

^{1.} Cornit. Sur quelques points d'histologie pathologique relatifs à la pacumonie interstitielle des phthisques. Bulletins et Mémoires de la Société anatomique. Janvier, 1899, p. 21.

table guérison. La pneumonie interstitielle qui s'y rajoute souvent, et la transformation fibreuse des lésions plus avancées ont souvent une signification heureuse; mais, d'une part, elles n'arrètent pas toujours l'évolution des lésions; d'autre part, elles peuvent aller au delà du but et consuluer une véritable aclérore pulmonaire avec ses conséquences.

§ 15. PHTHISIE PNEUMONIQUE - PNEUMONIE TURERCULEUSE PRELIMONIE EASEEMBE

Depuis le jour où Laënnec, avec une méthode et une précision que seul donne le génie, eut retracé l'histoire anatomique et clinique de la phthisie, depuis ce jour deux grands courants se sont formés, l'un affirmant l'unité, l'autre pro-

clamant la dualité des lésions phthisiogènes.

Pour les uniciates, la tuberculose pulmonaire et la pueumonie casécuse ne forment qu'une même maladie : elles sont également passibles de l'hérédité, elles marchent vers un même terme, la phthisie, et si feurs lésions granulations tuberculeuses et inflammations caséeuses présentent quelque différence, cette différence ne porte que sur la forme des produits morbides et pullement sur leur nature. C'est donc la doctrine de l'unité au double point de vue anatomique et clinique, telle, ou peu s'en faut, que nous l'avant léguée Lacannee.

Pour les dualistes, au contraire, la tuberculose pulmonaire et la pueumonie caséeuse représentaient deux maladies bien distinctes : des 4850, Reinhardt avait affirme que la lesion décrite par Laennec sous le nom d'intiltration tuberculeuse n'était autre chose a qu'une pneumome casécuse ». A entendre les dualistes, l'anatomic pathologique, la marche, le pronostic, étaient différents dans les deux cas ; les granulations tuberculeuses et l'inflammation caséguse n'avaient ni même provenance ni même nature : l'hérédité était principalement dévolue au tuberenteux; quant au caséeux, il en était quitte pour une pneumome

que Virchow nommait scrofuleuse, « s'il n'avait en perspective la mauvaise chance de devenir tuberculeux ». (Niemeyer,)

Vous voyez, disaient les dualistes, que cette pneumonie (scrofuleuse de Virchow) u'a rien de commun avec la tuberculose pulmonaire, puisque entre ces deux maladies il y a différence de forme, de siège, d'origine et de nature : différence de forme, car la granulation tuberculeuse est nodulaire et la pneumonie caséeuse est diffuse ; différence de siège, car la granulation prend naissance en debors de l'alvéole et la pneumonie caséeuse au dedans ; différence d'origine, car la granulation tuberculeuse se développe aux depens du tissu conjonctif et la pneumonie caséeuse aux depens de l'endothélium pulmonaire.

Tels étaient les arguments anatomiques et histologiques invoqués par les dualistes, et c'est sur ce même terrain que chacine de leurs conclusions a été vigoureusement attaquée et victorieusement combattue dans différents travaux, et notainment par M. Grancher dans une thèse qui est un éloquent et solide plaidoyer en faveur de l'œuvre de Laeunec.

Mais ce qui a définitivement ruiné la doctrine dualiste, ce qui a permis de proclamer définitivement le triomphe de l'École française, c'est d'une part la découverte de Villemin, et d'autre part la découverte de Koch. Nous savons, depuis les mémorables expériences de Villemin, que tous les produits tuherculeux sont virulents et inoculables, quelle que soit leur forme, nodules tuberculeux ou infiltrats tuberculeux, et nous savons également, depuis la grande découverte de Koch, que tous ces produits contiennent le bactile spécifique de la tuberculose.

Les experiences d'Auclair² méritent d'être citées : chez le lapin, la pneumonie caséeuse succède à l'inoculation intra-trachéale d'un extrait éthèré du corps des bacilles

2. Auctair. Arch. de méd. experim. Mars 1900,

^{1.} De l'unité de la phthisie. Thèse de doctorat. Paris, 1875. Architet de, physiologie, panvier 1877. — Chaicot Revue mens., 1887., p. 877. Tuorient, et pieum, casceuse. — Hanot. Arch. de méd., 1879., p. 448. Phthisie pulm. et lubere, pulm. — Thion. Clin. climatol. des mal. chron. Paris, 1877., p. 3

tuberculeux humains; la pneumonie interstitielle peut être le résultat de l'inoculation d'un extrait chloroformé de ces mêmes bacilles. La double évolution fibro-caséeuse du tubercule semble donc dépendre d'une double toxine qui explique l'orientation des lésions vers l'un ou l'autre processis ou vers les deux à la fois.

Il n'y a plus de raison pour conserver l'ancienne dénomination de pneumonie caséeuse. La maladie infectiense qu'on appelle tuberculose, et qui évolue dans le poumon et ailleurs, à l'état aigu, subaigu ou chronique, se traduit anatomiquement par des produits de nature tuberculeuse. Ces produits ont tantôt de petites dimensions à forme nodulaire (granulations grises, tubercules miliaires), tantôt ils acquièrent des dimensions considérables (noyaux pneumoniques tuberculeux, discrets ou confluents, infiltration tuberculeuse). La forme granuleuse peut exister seule : c'est la tuberculose granuleuse aigué; la forme pneumonique, discrète ou confluente, peut exister seule : c'est l'ancienne pneumonie caséeuse, mieux nommée broncho-pneumonie tuberculeuse, dont l'évolution plus ou moins rapide crée la phthisie aigué et la phthisie subaigué.

Anatomie pathologique. — La pneumonie tuberculeuse se localise habituellement à un seul poumon; elle peut se limiter à quelques lobules ou envahir le lobe tout entier. Elle prend le lobe inférieur aussi bien que le lobe supérieur.

Le poumon présente des aspects différents suivant que la lésion est arrivée à un stade plus ou moins avancé. Au stade le plus avancé, le tissu pulmonaire ressemble à du fromage de Roquefort, d'où la dénomination de pneumonie caséeuse, des parties grisatres forment avec des parties jaunatres et brunâtres une sorte de mosaïque. Cette hépatisation tuberculeuse ne présente pas à la coupe l'état granuleux de la pneumonie lohaire, la surface de section est plus opaque, plus lisse, plus sèche, plus homogène, plus anemiée.

A côté de blocs caséeux, on constate des lésions de pneumonie tuberculeuse à ses débuts : ce sont des amas de substance rosée, tremblotante, demi-transparente : c'est l'infiltration colloide de Laennec, décrite depuis sous la dénomination de pneumonie colloule casécuse (Thaon). Un voit egalement des amas de substance grise, homogène, demi-transparente : c'est l'impitration grise de Laennec. Ces infiltrations tuberculeuses, d'apparences diverses, aboutissent à l'état casécux.

En étudiant de près l'infiltration caséeuse, on voit qu'elle n'est pas disséminée au hasard dans le poumon : elle est formée de nodules plus ou moins confluents, plus ou moins nombreux, laissant dans leur intervalle du parenchyme pulmonaire sain ou atteint des lésions de la broncho-pneumonie vulgaire. Les nodules caséeux ont une texture spéciale, et la plupart se sont développes autour d'une petite bronche, qui leur a servi de centre de formation (nodules péribronchiques). lls sont formés: 1º d'une région centrale: 2º d'une zone périphérique. La région centrale est d'autant plus caséeuse qu'elle est plus àgée; on y découvre quelques vestiges du poumon; des artérioles, des anneaux et des travées de libres élastiques qui représentent les bronchioles et les parois alvéolaires. Autour de cette région centrale, qui rappelle le centre caséeux du follicule tuberculeux, on voit une zone bien limitée du côté de la région centrale, mais irrégulière à la périphérie. Cette zone, dite zone embryonnaire (Granchert). est formée de cellules embryoupaires qui infiltrent les parois des alvéoles et leurs cavités, et présentent, disposées régulièrement, en forme de couronne, des cellules géantes (Charcot*) qui complètent l'analogie entre le nodule caséeux et le follicule tuberculeux, lei, comme dans le tubercule, c'est par le centre que commence la dégénération, et par la périphérie que la lésion s'étend. Ces nodules caséeux, qu'on retrouve dans les différentes variétés de pneumonie casecuse, sont de véritables agglomérations de nature inberculeuse; c'est l'infiltration tuberculeuse de Laennee dans son sens le plus absolu: les inflammations caséeuses portent, avec le cachet des lésions tuberculeuses, le bacille de Korh.

Le ramollissement de la substance caséeuse, l'ulcération

^{1.} Arch. de phys., 1878, p. 653.

^{2.} Cours de M. Charcot. Revue mens., 1877, p. 876.

qui en est la conséquence, et la caverne, se produisent d'après le processus que nous avons déjà décrit à propos des tubercules; toutefois, la pneumonie caséeuse peut durer long-temps sans aboutir aux ulcérations pulmonaires; des masses considérables peuvent rester dans le même état pendant longtemps, hien que le poumon soit imperméable à l'air et au sang (Cornil et Ranvier).

La pneumonie caséeuse chronique, comme la tuberculose chronique, est toujours accompagnée de pneumonie interstituelle (Grancher), et souvent de pleurésie fibrineuse; nous verrons plus loin dans quels rapports les granulations tuber-

culcuses lui sont associées.

Bactériologie. - Le bacille tuberculeux a toujours été rencontré dans les poumons atteints de pneumonie caséeuse. Dans la nneumonie caséeuse lobaire, on trouve les bacilles au centre des infundibula, au milieu des cellules embryonnaires qui remplissent les alvéoles, dans les parois des alvéoles. Même distribution dans les formes lobulaires. Mais le bacille tuberculeux n'est pas seul en cause dans les lésions de la pneumonie et de la broncho-pneumonie tuberculeuses, lei comme dans toutes les broncho-pneumonies il s'agit d'infections mixtes; le pneumocoque, le pneumo-bacille, le streptocoque, prédominent dans la zone malade qui entoure les masses caséeuses. Cette zone périphérique représente le stade le moins avancé de la lésion, tandis que la lésion caséeuse centrale représente la tésion achevée. Or les microbes secondaires ou associés predominant dans la zone périphérique, il est probable que ce sont eux qui engendrent les fovers de broncho-pneumonie et qui préparent la lésion que le bacille achève et caséifle.

Description. — La pneumonie tuberculeuse est lobulaire ou pseudo-lobulaire (Yulpian). On a décrit aussi une forme lobnire, mais, d'après Charcot, la pneumonie tuberculeuse n'est jamais lobaire, et celles qu'on a prises pour lobaires sont des pneumonies lobulaires confluentes ou pseudo-

lobaires.

Un'elle soit lobulaire on pseudo-lobaire, la pneumonie tuberculeuse revêt tantôt les apparences bruyantes d'une phiegnasie aigué, tantôt les allures plus tranquilles des maladies primitivement chroniques, et entre ces deux extrêmes il y a place pour tous les intermédiaires, notamment pour une variété subaiqué.

La pneumonie tuberculose aigué pseudo-lohaire débute brusquement par la fièvre, les frissons et le point de côté, et il se peut même que la violence du frisson, l'élévation de la température, les crachats colorés et visqueux, donnent à la maladie les apparences d'une pneumonne franchement lohaire. Je me rappelle avoir vu, il y a quelques annècs, un étudiant en médecine qui fut emporté en trois semaines par une pneumonie tuberculeuse du lobe moyen; la sœur de ce jeune homme était morte quelques temps avant de tuberculose chronique.

La pneumonie tuberculeuse aigué lobulaire se rapproche par des symptômes initiaux de la broncho-pneumonie.

Les formes aigués peuvent enlever le malade très rapidement, en quelques semaines, avant même que les ulcérations pulmonaires aient eu le temps de se produire; d'autres fois les cavités pulmonaires se creusent de bonne heure, et l'auscultation permet d'en suivre l'évolution. Quand la marche de la maladie est un peu plus lente, on a le tableau clinique de la pneumonie tuberculeuse subaigué. Ces formes de pneumonie tuberculeuse subaigué répondent aux désignations de phthisie aigué, de phthisie pneumonique aigué.

Les pneumonies tuberculeuses chroniques succèdent à l'état aigu ou sont chroniques d'emblée. Dans ce dernier cas, la maladie débute sans bruit, précédée ou non de quelques manifestations suspectes, laryngite, bronchite, hémoptysie; le malade tousse et se plaint d'une oppression souvent paroxystiques, comparable à la dyspaée des maladies du cieur ou à l'angoisse d'un accès d'asthme; il perd ses forces et margrit; ou l'ausculte et l'on trouve, dans un ou plusieurs tobes, du souffle, des râles sous-crépitants, et une diminution notable du murmure vésiculaire. Ces signes ont par-

^{1.} Chouppe. Paeum. carreuse lobaire (Arch de mid., 1871, p. 2).

fois un caractère dominant : ils s'immobilisent avec une ténacité désespérante dans les régions envahies, et la lésion, malgré son étendue, ne détermine chez quelques malades qu'une fièvre modérée et une expectoration insignifiante

ou purement catarrhale.

Il est exceptionnel que la pneumonie caséeuse puisse guérir; le plus souvent, la forme chronique aboutit à l'ulcération pulmonaire, aux cavernes, à la consomption lente, à la phthisie dans le vrai sens du mot. Dans d'autres circonstances, et malgre une durée de plusieurs mois, le malade succombe, sans ulcérations pulmonaires; il est emporté par l'asphyxie et par des symptômes d'hecticité, fièvres, sueurs, dévoiement. J'ai eu l'occasion d'observer deux faits de ce genre: l'un, avec M. Tardieu, chez une jeune tille dont le trère mourut deux ans plus tard de tuberculose commune ; l'autre, avec MM, Krank et Leudet, chez une jeune femme dont la pneumonie caséeuse se compliqua, comme il arrive souvent, d'une pleurésie fibrineuse. Chez ces deux malades, la presque totalité du poumon droit paraissait transformée en un vaste bloc caséeux, la matité était absolue, et l'absence de tout bruit normal ou anormal alternait par places avec un peu de souffle ou quelques râles sons-crépitants. La dyspuée croissante et l'asphyxie furent pendant toute la maladie les symptômes dominants.

Chez les enfants du premier âge, ainsi que j'ai eu occasion de le dire au chapitre de la phthisie pulmonaire, la tuberculose se traduit souvent par une broncho-pneumonie.

Diagnostic. — Le diagnostic de la pneumonie tuberculeuse est extrémement difficile au début: les formes aigues simulent une broncho-pneumonie ou une pneumonie legiture, et l'on s'aperçoit bientôt qu'on a affaire à une phthisie a-gue. Il faut dire cependant que les pneumonies casécuses aigues ont rarement les allures d'une phlegmasie franche. Ainsi, dans la forme qui simule la pneumonie lobaire, les crachats sont plus sanglants ou accompagnes de véritables hemophysies, la défervescence ne se fait pas, l'amaigrissement est rapide, quelquefois des signes cavitaires apparaissent et le malade est emporté par une consomption aigué.
Les formes chroniques on subargués de la pneumonie caséeuse ont des allures tout aussi insidieuses : la phlegmasie est mal caracterisée : les signes stéthoscopiques, les râles, le souffle, s'immobilisent; on pense à une pneumonie secondaire dont on recherche ailleurs la cause première ; on se demande si le malade n'est pas diabétique, brightique ou cardiaque, mais bientôt l'apparition de nouveaux symptômes vient éclairer le diagnostic.

Dans tous ces cas douteux et difficiles, on ne saurait s'entourer de trop de renseignements; les antécédents du malade (hémoptysie, bronchites suspectes) et la question d'herédité (phthisie chez les antécédents ou chez les collatéraux) auront une grande valeur pour le diagnostic.

La présence de bacilles tuberculeux dans les crachats de malades atteints de pneumonic caséeuse est moins frequente que dans les cas de tuberculose vulgaire. Les bacilles peuvent faire défaut dans l'expectoration, bien qu'on les ait retrouvés ensuite à l'autopsie dans le tissu du poumon.

§ 16. TUBERCULOSE GRANULEUSE AIGUE — TUBERCULISATION GENERALISÉE AIGUE

Les désignations de galopante et d'aigué appliquées à la phthisie et à la tuberculose ont été diversement interprétées par les auteurs, et cette confusion a certainement compliqué l'étude de ces maladies. Il faut abandonner la désignation de galopante et conserver seulement l'épithète d'aigué en opposition à l'épithète de chronique. Il y a une phthisie chronique et une phthisie aigué. La phthisie est chronique lorsque les lésions tuberculeuses et caséeuses ont une évolution qui aboutit lentement et graduellement aux ulcérations du poumon, aux cavernes et à la consomption; la

^{1.} Dejerine et Rubinsky. Revue de médecine, février 1884.

phthisie est subaigué ou aigué lorsque l'évolution de ces lésions est rapide, comme on l'observe dans certaines pneumonies tuberculeuses; le malade parcourt alors les phases de sa phthisie en peu de mois ou en quelques semaines, au lieu de les parcourir en plusieurs années.

Ces différentes formes, la phthisie chronique qui est la plus commune, la phthisie subaigué et la phthisie augue, ont été décrites dans les chapitres précedents, je n'y reviens pas : j'ai en vue actuellement la description d'une autre forme de l'infection tuberculeuse, la tuberculose granuleuse

aigue, la granulose aigue, la granulie d'Empis.

Dans les différentes variétés de phthisie que nous avons passées en revue dans les chapitres précédents, la granulation grise était reléguée au second plan, tandis que les tubercules miliaires, les infiltrations tuberculeuses diffuses ou circonscrites faisaient presque tous les frais de la lésion. Dans la tuberculose granuleuse aigue les choses se passent autrement: la lésion dominante est la granulation tuberculeuse, les hyperémies et les phiegmasies bronche-pulmonaires n'occupent que le second plan. Les granulations tuberculeuses sont tellement confluentes, l'asphyxie et la mort sont si rapides, que les dégénérescences secondaires. les ulcérations du poumon, compagnes des phthisies, n'ont pas le temps de se produire. Toutefois, il ne faut pas oublier que les différentes formes de l'infection tuberculeuse peuvent exister simultanément chez un même sujet, auquel cas on retrouve, à l'autopsie, des lésions de phthisie chronique on de pneumonie tuberculeuse aiguè et les granulations confluentes de la tuberculose aigué.

Anatomie pathologique. — Les lésions de la tuberculose aigué (granulie de M. Empis¹) presentent des différences notables, survant que les granulations tuberculeuses sont, ou non, accompagnées de congestion, de bronchie-pneumonie, de pleurésie, ou d'anciennes lésions tuberculeuses.

^{1.} Empls. De la granulis. Paris, 1865.

1º Dans certains cas, les granulations tuberculeuses constituent la seule lésion ou, du moms, les phlegmasies de voisinage qui les accompagnent sont insignifiantes; le parenchyme pulmonaire est criblé de granulations à sa surface et dans sa profondeur, « il gréle des tubercules » (Peter). on en retrouve partout; dans le tissu pulmonaire et sur les leuillets de la plèvre. A la section, le poumon apparait bérissé de granulations qui sont presque toutes jeunes, grises et demi-transparentes; celles qui sont plus âgées ont subi la dégénérescence de leur centre. Tandis que dans la tuberculose chronique (phthisie commune), le tubercule miliaire se développe surtout autour d'une bronchiole qui lus sert de centre de formation, dans la tuberculose aigué les granulations grises se développent surtout autour des vaisseaux sangums et lymphatiques, et la structure de la granulation est celle que j'ai décrite ailleurs.

2º Dans d'autres circonstances, les granulations tuberculeuses de la tuberculose aigué n'évoluent pas isolément, elles sont accompagnées de congestion violente, de bronchite capillaire, de broncho-pneumonie, de pleuresie. Si la maladie a une certaine durée, les granulations tuberculeuses et les infiltrations broncho-pulmonaires ont déjà subi un commen-

cement de ramollissement et de caséification.

3º Dans un grand nombre d'autopsies, on retrouve à la fois des poussées aigués et tout à fait récentes de gramulations tuberculeuses, avec une ancienne lésion tuberculeuse, un noyau caséeux de broncho-pneumonne tuberculeuse. C'est même sur les faits de ce genre qu'a été édifice la théorie de Bühl, d'apres laquelle les poussées de tuberculose aigué, ne seraient que des lésions secondaires greffées sur la lésion chronique qui a favorisé leur dévelopmement.

Les faits d'infection secondaire, connus depuis Laennec, sont en effet très fréquents; ils mentent d'être pris en sérieuse considération, ils prouvent que tel individu frappé de tuberculose aigué était déjà en puissance de l'infection tuberculeuse, puisqu'on trouve dans les poumons, dans l'encéphalet ou dans d'autres organes, d'anciennes lésions tuberculouses qui avaient évolué silencieusement. On a cité des faits de tuberculose aigue secondaire chez des gens primitivement affectés de tuberculose de l'œil, d'infiltration tuberculeuse du rachis, d'intiltration tuberculeuse des ganghons lymphatiques, etc.; ce qui n'empêche pas que la tuberculose aigue peut se déclarer primitivement, ainsi qu'on l'a constaté, dans bon nombre d'observations.

La tuberculose aigue ne reste pas généralement limitée à l'appareil respiratoire : elle envahit souvent d'autres organes, elle se généralise à un grand nombre d'appareils et mérite alors le nom de tuberculisation aiguë. Peu d'organes lui échappent : péritoine, méninges, péricarde, endocarde, synoviales, fore, rate, reins, choroide, corps thyroide, ganglions bronchiques et mésentériques, etc., sont envahis par

les granulations tuberculeuses.

Les ganglions prennent rapidement un volume énorme, et c'est à ce développement rapide qu'il faut rapporter certains accidents tels que « la compression des bronches et les symptômes asphyxiques, la compression des artères mesentériques et la gangrène intestinale, la compression du canal

cholédoque et l'ictère * ».

Dans la tuberculose aigué, les granulations tuberculeuses semblent prendre naissance de préférence dans le tissu vasculaire et lymphatique. On a constaté des formations tuberculeuses, cellules géantes et bacilles tuberculeux dans la tunique interne des vaisseaux méningés, dans la fibrine qui oblitère les vaisseaux thrombosés par des tubercules; on les a constatées dans la membrane interne des veines pulmonaires (Mugge), dans la tunique interne de l'endocarde du cœur droit, dans les végétations de l'endocardite (Weigert), dans la paror des veines, dans la tunique interne de la veine cave inferieure, dans le sang, dans la paroi du canal

2. Colin. Soc. med. des hop., 1873, p. 94, et Etud. clin. p. 77.

I Ces éruptions secondaires de tubercules avaient été signalées par Lafinner (voyer L'pine, thèse d'agrégation, 1872, p. 84.

thoracique (Ponfick), dans la paroi des vaisseaux lymphauques, en sorte que la tuberculose aigué ou les poussées de tuberculose aigué « résultent, suivant toute vraisemblance, de l'entrée des bactéries dans la situation génerale des plasmas sanguin ou lymphatique 1 ».

Description. - La tuberculose aiguè se présente sous des aspects si divers qu'on a essavé de classer ses formes principales en prenant pour base de classification tantot la lésion anatomique, tantôt le symptôme prédominant. Bien que les différentes classifications proposées soient de pure fantaisse et peu d'accord avec les données de la clinique, je reconnais cependant qu'elles sont nécessaires pour une

description de pathologie.

1º Il y a une forme catarrhale, aux allures bénignes, où la tuberculose aigué, presque latente (Leudet), revêt les apparences d'une fièvre saisonnière avec quelques détermnations pulmonaires ou gastriques, et le malade est emporté rapidement par accès de suffocation ou par syncope, après une durée plus ou moins longue de cet état qui paraissait peu sérieux, et qu'on supposait être une bronchite ou une guppe. Ces formes latentes sont d'autant plus insidieuses qu'elles peuvent être apyrétiques; j'en ai observé un cas à Phopital Necker.

2. La forme suffocante, que Graves: nomme asphuxie tuberculeuse aiguë, et qui ressemble, dit Andral?, à un accès d'asthme aigu, est caractérisée par une dyspnée et par une asphyxie croissantes qui surviennent sans prodomes, ou du mons au milieu de symptômes insignifiants; il n'y a ni douleur, ni toux, ni expectoration; la fièvre est moderée, et l'auscultation ne dénote que des râles sans valeur. Cette forme, souvent accompagnée de congestion broncho-pulmonaire, peut emporter le malade en moins de quinze jours, en cinq jours (observation personnelle) , en quatre jours

^{1.} Cornil et Babès. Les bactéries, p. 696.

^{2.} Graves. Trad. Jaccoud, t. Il, p. 139.

^{5.} Andral. Clin. med , t IV, p. 359.

^{4.} Dieulafoy. Gaz. hebd., 1878.

(Colin 4). Et si quelque chose peut mettre sur la voie du diagnostic, c'est précisément l'absence de signes, ou du moins la disproportion qui existe entre la gravité des symptômes et les signes révelés par l'examen physique.

5° La tuberculose aigue peut être associée aux infections de l'appareil respiratoire (diphtérie), et alors elle est en partie masquée par elles. Ainsi, quand elle prend les allores d'une bronchite capillaire, elle en a la toux, la dyspnée, l'expectoration: ce sont les mêmes rêles fins, sibilants et sous-crépitants, et si d'autres symptômes, crachats sanglants, développement de la rate, troubles abdominaux ou cephaliques ne viennent pas se joindre au tableau chnique, le diagnostic est fort difficile.

Quand la tuberculose aigué est associée à une hronchopneumonie (phthisie aigué), les difficultés de diagnostic sont les mêmes que precédemment; la maladie poursuit ses périodes en quelques semaines, en deux ou trois mois; un assiste alors à la formation des ulcérations rapides du poumon, à la consomption du malade, et cette variété se confond avec la phthisie pneumonique décrite au chapitre des pneumonies caséeuses.

Dans certains cas, les inflammations broncho-pulmonaires cédent le pas à l'inflammation pleurale, et la pleurésie séro-fibrineuse ou hémorrhagique domine la situation au point que la tuberculose aigué passe inaperçue jusqu'au jour où elle se révele par des symptômes qui n'ont rien de commun avec

la pleurésie simple.

A La forme typhoide répond surtout à la tuberculisation aigue généralisce; elle a les plus grandes analogies avec la fièvre typhoide : céphalalgie, insomnie, congestion pulmonaire, épistaxis, troubles abdominaux et encéphaliques, taches rosées lenticulaires, rien n'y manque. Néanmoins il existe quelques signes distinctifs qui peuvent aider au diagnostic : dans la tuberculose aigue, la stupeur est moins

1. Colin. Gaz. hebd., 1868, p. 100.

^{2.} Réraid, Cornil et Banot La phthisie pulm., p. 389.

profonde, l'hyperesthésie thoracique est vive (Bouchut), l'examen ophthalmoscopique révèle quelquefois des granulations tuberculeuses de la choroîde (Bouchut), les signes stéthoscopiques sont plus accentues au sommet des poumons, les crachats sont parfois mélés de sang rouge; le malade a des accès de dyspnée, et la courbe thermique presente quelques différences. En effet, tandis que le cycle fébrile de la dothiénentérie se compose de trois périodes, où la temperature est successivement ascendante, stationnaire et descendante, la température de la tuberculose agué, beaucoup plus élevée le soir que le matin, ne s'écarte guere de ce type durant toute la maladie. Le séro diagnostic (Widal) levera tous les doutes entre la fièvre typhoide et la granulie.

5° La forme cérébrale de la tuberculose aigué peut se manifester brusquement par une perte de connaissance suivie de coma et de phénomènes méningitiques; ces symptômes rappellent ce qu'on décrit sous le nom d'hydrocephalie aigue, et, par le fait, on retrouve à l'autopsie un abondant épanchement ventriculaire. Les symptômes cérébraux ne surviennent pas à titre de simple épisode, comme on l'observe dans les autres variétés de tuberculisation aigué et chronique; ici, ils concentrent sur eux toute l'attention.

6° Formes insolites. — Il est des cas, plus rares et plus insidieux encore que les précèdents, où la tuberculose aguê se traduit par des symptômes si insolites qu'on meconnaît, au début, la nature du mal. M. Colin a publié l'histoire d'un malade chez lequel la poussée granuleuse s'était d'abord accomplie dans les reins, et la maladie avait d'abord eté prise pour une néphrite aigué. Dans une observation de M. Laveran a, la tuberculose avait d'abord envahi les synovales articulaires, et dans les premiers jours la maladie fut prise pour un rhumatisme articulaire aigu.

P Dans quelques cas, les lésions tuberculeuses sont peu

¹ Tuberc mil. aig. à form cer. apopl. Demouch. Th. de Paris, 1878.

^{2.} Hudes chniques, p. 43. 3. Soc. med. des hopil., 11 juillet 1876.

accusées, mais la virulence du bacille est exaltée et la maladie mérite vraiment la dénomination de fièvre subcreuseuse infectieuse aiguë¹. Le malade a les apparences d'un typhoide, néanmoins il n'en a pas la stupeur, et la sièvre peut

s'amender sous l'influence de l'antipyrine.

Diagnostic. - Pronostic. - J'ai indiqué les disticultés du diagnostic, à propos de chacune des formes que peut revêtir la tuberculose granuleuse aigué. La recherche des bacilles dans les crachats ne devra jamais être négligée : c'est le moyen de diagnostic le plus précieux, et dans plusieurs circonstances il a permis d'assirmer un diagnostic douteux.

La tuberculose aigue et la tuberculisation aigue généralisée sont presque fatalement mortelles, et certaines formes enlèvent le malade en peu de jours. A cette règle il y a quelques exceptions : parfois les granulations tuberculeuses procèdent par poussees intermittentes; la maladie n'est plus aiguē, elle dure plusieurs mois; d'autres fois, la poussée aigue fait place à un état chronique, et la tuberculose aigué se transforme en phthisie pulmonaire commune; dans quelques circonstances, quand la poussée de granulations n'a pas été confluente, les tubercules passent à l'état fibreux, la tuberculose devient chronique*, et elle serait dès lors presque inossensive, si le malade n'était sous le coup des autres manifestations aigués ou chroniques de l'infection tuberculeuse.

La tuberculose aigué frappe surtout les jeunes gens, les jeunes soldats, et les medecins militaires ont insisté sur son raractère quasi-épidémique. Elle n'est pas rare chez les très jeunes enfants, jusqu'à l'âge de quinze à dix-huit mois, et bien que chez eux elle soit presque toujours généralisée. l'absence de symptômes locaux rend le diagnostic tres difficile (Parrot).

^{1.} Landonzy. Gas. des hop , janvier 1886.

³ Jeannel Congr. de la tuberc., 1889, p. 148.

^{3.} Mairet Thèse d'agrég., 1877, p. 61.

Le traitement de la tuberculose aigué varie suivant les formes que revêt la maladie; le tanin à la dose de 1 gramme par jour. l'iodure de sodium à la dose de 8 à 20 grammes par jour (Lépine), paraissent avoir donné de bons résultats.

5 17. LES FAUSSES TUBERCULOSES DU POUMON

Le tubercule, mode de réaction des tissus vis-à-vis des agents pathogènes, n'est en aucune façon spécifique de la tuberculose bacillaire de Koch; il peut se rencontrer dans différentes affections caractérisées histologiquement seulement par des tubercules : ce sont les pseudo-tuberculoses,

Les causes de ces pseudo-tuberculoses sont multiples; je citerai certains parasites animaux, le strongylus vasorum, dont les œuss provoquent chez le chien une réaction tuberculeuse du pancréas (Laulanié)!, l'ollulanus tricuspis, le pseudalius ovis pulmonalis, qui produisent l'un la pneumonie vermineuse du chat, l'autre celle du mouton. D'autres fois on observe des parasites bactériens, par exemple, les bacilles de la tuberculose zoogléique de Malassez et Vignal: parfois, enfin, les tubercules sont produits par des champignons, le favus (Sabrazès et Dubreuilh), les cladothrix, le streptothrix d'Eppinger (Picot, Rivière et Sahrazès), les aspergillus: aspergillus sulfuscus (Olsen et Gade), aspergillus nidulans (Lindt), aspergillus flavescens, et surtout aspergillus fumigatus. La pseudo-tuberculose due à ce dernier champignon, étant la seule qui ait été observée d'une manière à peu près complète chez l'homme, c'est la seule que nous décrirons ici, sous le nom de pseudo-tuberculose aspergillaire.

^{1.} Laulanié. Sur quelques affections parasitaires des poumons et leur apport avec la tuberculose. Archives de physiologie, 1884.

PSEUDO-TUBERCULOSE ASPERGILLAIRE

Chez l'homme, la pseudo-tuberculose aspergillaire (aspergillose pulmonaire) a surtout éte rencontrée chez les gaveurs de pigeons et chez les peigneurs de cheveux; j'ai eu l'occasion de l'observer plusieurs fois dans mon service à l'hôpital Necker¹ et elle a fait le sujet de la these fort remarquable et d'une série de nombreux travaux de mon ancien interne, Rénon².

Bactériologie. — L'aspergillus fumigatus, de l'ordre des Ascomycètes et de la famille des Périsporiacées, est essentiellement constitué à l'état adulte par un mycélium formé d'hyphes alternes, courts, un peu dilatés à leurs extrémutes, et donnant des rameaux stériles cloisonnés et incolores, et



des rameaux fructifères, incolores, ou légérement colorés. Ces derniers supportent les spores, qui reposent sur le réceptacle ou tête sporifère dont elles émanent par l'étranglement de petites cellules ayant la forme de quilles, les basidies.

L'aspergillus fumigatus présente des spores qui sont vertes ou brunes suivant les milieus,

leur maximum de développement se fait à 37 ou 38 degrés, température voisine de celle du corps humain. Ces spores poussent très bien sur liquide de Raulin, sur moût de bière et sur maltose de Sabouraud; leur couleur est brune sur le prenner miheu de culture et verte sur le second; dans

1 Dentafoy Chantemesse et Widal. Une pseudo-tuberculuse mycosique. Congres de Berlin, 1889.

^{2.} Bonon. Recherches cliniques et expérimentales sur la pseudo-fuberculose aspergulaire. These de Paris 1865 et Étude sur l'aspergillore ches les animuse et chez l'homme. — Communications à la Sociaté de biologie, 4805-1896. Paris, 1897.

certains cas elles provent prendre une couleur jaunâtre. La

gélatine est liquétiée par l'aspergillus fumigatus.

Chez les animaux, l'action pathogène de ce champignon est considérable : les pigeons meurent 3 à 4 jours après moculation de spores dans la veine axillaire; les lapins meurent en 6 a 8 jours et les cobayes en 4 à 5 jours après l'injection dans les veines de l'oreille; le singe y est moins sensible et cette action pathogène, nulle pour le mouton, existe pour le chien et le chat (Saxer). Les inhalations dans la trachée tuent les pigeons en 12 à 15 jours : l'ingestion de spores provoque exceptionnellement chez le lapin des lésions tuberculeuses de l'intestin, lésions qui peuvent aller jusqu'à la perforation (Rénon).

L'aspergillose spontanée est assez fréquente chez les oiseaux; elle peut envahir les œufs en incubation et les transmettre même à l'embryon (Lucet*) : elle est assez rare chez les mamunfères, où elle prend l'allure soit d'une phthisie chromque, soit d'une septicémie hémorrhagique suraigue (Lucet). Les spores de l'aspergillus fumigatus existent dans l'air, sur les arbres, dans les couches les plus superficielles du sol; on les trouve même dans le mucus nasal et la salive des personnes saines ou atteintes d'affections les plus diverses, mais la surface des graines est leur habitat de prédilection (Renon).

La résistance des spores est considérable et leur vitalité enorme. Elles se reproduisent encore au hout de 3 à 4 années de séjour dans une vieille culture et leur virulence s'en trouve atténuée. Leur vitalité s'atténue aussi par le séjour plus ou moins prolongé dans les membranes orgamoues (Rénon). La chaleur les tue : elles deviennent alors inoffensives pour les animaux, mais l'animal n'en reste pas moins accessible à l'injection de spores virulentes et il paraît succomber d'autant plus vite, que le degré de cha-

^{1.} Saxer. Pneumonomykosis aspergillina. Dissertation. Iena, 1900.

^{3.} Lucet. L'aspergillus fumigatus chez les animaue domestiques et dans be aufe en incubation. Paris, 1897.

teur nécessaire à la stérilisation des spores primitivement injectées a été plus élevé. Ce n'est que par une inocutation progressivement croissante de spores virulentes qu'on peut faire supporter anx lapins les doses considerables qui tuent rapidement les témoins.

L'aspergillus fumigatus ne produit pas de toxines. Me liquide de culture, ni les substances extraites du mycélium ne possèdent de propriétés vaccinantes (Kotliar). Rénont. Chez le Japin les spores traversent le placenta et se trans-

mettent directement de la mère au fœtus.

Étiologie. Pathogénie. — Il est intéressant de savoir comment les gaveurs de pigeons peuvent prendre la maladie. Les pigeons contaminés presentent au plancher buccal une petite tumeur, « un chancre », qui peut être, de bec à bouche, une cause de contamination pour les gaveurs. Il est probable que, plus habituellement, pigeon et gaveur trouvent la cause commune de leur mal dans les spores d'aspergillus fumigatus que les graines de millet et de vesce nortent souvent à leur surface.

Les peigneurs de cheveux peuvent contracter, eux aussi, la tuberculose aspergillaire. Ils sont contaminés par la farme qu'ils répandent sur les cheveux pour les dégraisser : cette farine contient beaucoup de spores de champignons tandis que les cheveux non apprètés, ramassés chaque matin dans les boites à ordure par les chiffonniers de Paris, en renferment a peine. Les oiseaux qui vivent dans cette atmosphère de poussière y succombent en quinze jours à trois semannes; d'ailleurs des pigeons à qui on fait inhaler ces poussières meurent de tuberculose aspergillaire.

Dans certains cas, l'aspergillose trouve chez l'homme un terrain tout préparé par des phlegmasies antérieures de l'appareil broncho-pulmonaire : l'affection est alors secon-

^{1.} Kothar. Contribution à l'étude de la pseudo-tuberculose aspergillairo Annales de l'Institut Pasteur, 28 ju llet 1894

^{2.} Rénon, beux cas fam.hanx de tuberculoso aspergillaire simple chez des peigneurs de chevoux. Gazette hebdomadaire de medecine et de .hi-rwegte, 1893, p. 542.

daire, son évolution est tardive et presque toujours masquée par les symptômes de la maladie primitive : elle n'est plus sonvent reconnue qu'à l'autopsie. Dans d'autres cas, la pseudo-tuberculose aspergillaire est une affection primitive. autonome, identique à la maladie observée chez l'animal, et c'est elle que j'ai surtout en vue dans ce chapitre. Cette conception francaise de l'aspergillose primitive (Dieulafoy, Chantemesse et Widal, Potain, Renon, Gaucher et Sergent), après avoir été vivement combattue en Allemagne, y est complètement admise aujourd'hui; elle est indiscutable. car elle repond à la realité des faits anatomiques, expérimentaux et cliniques (Rénon), Les cas se sont multipliés depuis quelques années, et pour Saxer l'aspergillose primitive est beaucoup plus fréquente qu'on ne paraît le supposer 1.

La seule différence qui sépare encore l'école française de l'école allemande tient à la dénomination de pseudo-tuberculose appliquée en France au processus ulcératif aspergillaire primitif du poumon; si l'on songe que cette affection necrosant le parenchyme pulmonaire présente tous les signes cliniques de la tuberculose, on voit qu'on est bien près de s'entendre, et qu'en tout cas la notion de l'aspergillose, maladie primitive, regoit une éclatante confirmation*.

Symptomes. - La pseudo-tuberculose aspergillaire se présente sous des aspects différents. Parfois le début se fait par une bémoptysie légère ou abondante, en général suivie de plusieurs autres hémoptysies à intervalles de quelques

mois, d'une ou de deux années.

En même temps apparaît une certaine fatigue, une deperdition des forces, avec dyspepsie, digestions pénibles, anorexie. La toux est sèche, quinteuse, revenant par petits accès. L'expectoration, d'abord spumeuse, devient verdâtre, purulente, et les crachats sont souvent striés de sang.

1. Saxer. Loco citato, p. 161.

² Répon. L'aspergillose, maladie primitive. Congrès international de medecine, Paris 1900.

A l'au-cultation, on observe tous les signes d'une tuberculose pulmonaire à sa première période; légère induration d'un sommet avec respiration rude, parfois expiration prolongee. On peut noter une élévation de temperature jusqu'à 58,5 avec ou sans transpirations nocturnes; quelquefois aussi, on constate des traces de pleurésie avec ou sans épanchement. Chez certains malades, les hémoptysies sont rares, et les signes bronchitiques attirent toute l'attention; la toux est incessante, la suffocation est intense, surtout pendant la nuit. On constate même de véritables accès de g pseudo-asthme » (Rénon), l'essoufitement diminue pendant le jour, mais à la condition que le malade ne fasse aucun effort. Les crachats sont verdatres, purulents, parfois nummulaires. Pendant les acrès, on entend à l'auscultation un veritable bruit de tempète avec râles rouflants, sibilants et sous-crépitants; en dehors des accès, il n'est pas rare d'observer au sommet du poumon des symptômes d'induration pulmonaire.

Généralement les autres organes sont sains, le foie et le

rein sont particulièrement indemnes.

La marche de la maladie n'est point fatalement progressive : on constate des amétiorations d'une durée variable, afternant avec une aggravation passagère qui peut disparaître pour un temps : il n'y a point, comme dans la tuberculose ordinaire, une extension graduelle et progressive des lésions. Après une période de cachene transitoire, les malades reprennent de l'embonpoint, et ils ressemblent même parfois si peu a des tuberculeux, qu'on ne les croirait pas malades, si on ne les auscultait pas. La régression est d'ailleurs presque toujours la régle, l'aspergillus disparaît peu à pen dans l'expectoration, et la guérison définitive peut s'obtenir par sclérose, comme on l'observe chez les animaux.

La complication la plus redoutable est l'envahissement de l'appareil broncho-pulmonaire par le bacille de Koch, qui prend peu à peu la place du champignon; l'évolution se fait alors comme dans la tuberculose pulmonaire chronique commune, s'accompagnant d'autres localisations tuberculeuses, telles que fistule anale ou tubeculose cutanée. Gependant l'action selérosante de l'aspergillus permet la lutte contre le nouveau parasite, le processus curatif peut même depasser le but, et dans un cas, Rénon et Sergent ont observé un tel envalussement cirrhotique que la selérose pulmonaire est devenue à son tour la complication dominante et le malade a succombé par dilatation du cœur droit avec asystolie.

La durée de la tuberculose aspergillaire est fort longue; elle a été de 5 ans, 6 ans, 8 ans et plus, dans les cas observés jusqu'ici.

L'aspergillus funtigatus peut ne pas léser le poumon et envahir seulement l'appareil bronchique. Il en résulte une bronchite membraneuse particulière, essentiellement chronique dans les deux seuls cas connus jusqu'ici; les membranes composées uniquement de mycélium et de spores, siègent dans les grosses bronches, et sont expulsées environ tous les mois au milieu d'une violente crise de dyspnée. (Obici¹, Rénon et Devillers ³.)

Diagnostic. — Il importe de faire un diagnostic précoce, et ce diagnostic est impossible avec les seules ressources de la clinique. On songera à l'aspergillose quand chez un malade porteur de lésions tubercuteuses reconnues telles à l'examen physique, la marche des accidents sera lente, leur évolution torpide, avec persistance d'un bon état général. La probabilité deviendra beaucoup plus grande si le malade est par sa profession exposé à manier souvent les graines ou les farines (gaveurs de pigeons, peigneurs de cheveux, meuniers, grainetiers, etc.): elle se changera en certitude si l'on constate dans les crachats l'absence du bacille de koch et si l'on y trouve du mycélium. C'est donc sur l'examen bactériologique que repose entièrement le diagnostic.

^{1.} Obici, Vober die pathogenen Eigenschaften des Aspergillus fumigatus. Beiträge zur path. Anat. und zur allg. Path. B.i XXIII. p. 197.

^{2.} Rénon et Devillers. Bronchite membraneuse chronique aspergillaire primitive. Soc. méd. des hôpitaux, 1" décembre 1809.

Pour la recherche des bacilles, on se servira du procédé courant de Ziehl-Kühne. Si cet examen est négatif, il faut s'assurer de l'absence de bacilles par l'inoculation des crachats au cobaye : si 30 à 40 jours après l'inoculation, les animaux ne présentent aucune lésion tuberculeuse vérifiée bactériologiquement au point d'inoculation, la question est

jugée : il ne s'agit point de la tuberculose de Koch.

La recherche des fragments de mycélium dans les crachats sera faite à l'aide d'une solution aqueuse de safranine, ou mieux par coloration à la thionine. Si la recherche est négative, il faudra recourir aux cultures; si elle est positive, le même procédé sera employé, pour s'assurer qu'il s'agit bien d'un mycélium aspergillaire. Les crachats frais et recueillis aseptiquement seront ensemencés sur tubes de liquide de Raulin stérilisé, que l'on portera à l'étuve à 37º Si le crachat contient des spores ou du mycétium, on verra dès le second jour s'élever de la parcelle ensemencée, des filaments isolés qui se réuniront en une touffe de mycélium: celle-ci montera progressivement vers la surface du liquide et mettra un temps variable, de trois à dix jours, pour gagner la surface. Il s'y formera, quelques heures plus tard, un tapis velouté blanchâtre, absolument caractéristique qui, vingt heures après, se couvre de spores verdatres prenant, en peu de jours, la couleur noir de fumée. Il faut encore aller plus loin, vérifier sur le lapin l'action pathogène du champignon ainsi trouvé, et faire ainsi la preuve absolue de l'aspergillus fumigatus, deux autres espèces développées dans ces conditions, l'aspergillus nigur et l'aspergillus glaucus, n'étant point pathogènes. L'animal succombera en quelques jours à une tuberculose aspergillaire généralisée à tous les viscères, surtout aux reins : un fragment de cet organe ensemencé dans un tube de liquide de Raulin reproduira en cinq ou six jours une culture d'aspergillus fumigatus. Le cycle sera complet, et on ne pourra en aucune facon mettre en doute l'existence du champignon dans les crachats.

Il n'y a pas place, en effet, pour d'autre maladie, l'astlune,

la bronchite chronique et la tuberculose de Koch se trouvent éliminés par cela même. La pseudo-tuberculose provoquee par le rhizonucor parasitieus (Lucet et Costantin⁴) ressemble beaucoup à l'aspergillose; l'examen minutieux du parasite trouvé dans les crachats, et les cultures, permettront seules d'éviter l'erreur. L'actinomycose du sommet du poumon s'accompagne souvent d'une expectoration chocolat, melange de sang et de pus, dans laquelle on retrouve les grains d'actinomyces avec leur aspect particulier. Dans les cas exceptionnels de mycose pulmonaire due au streptothrix l'Eppinger, la forme du mycélium des crachats est différente, et les cultures jugent la question.

Pronostic. — Le pronostic de la pseudo-tuberculose aspergallaire est relativement peu grave; il n'en est pas de même de la pseudo-tuberculose compliquée de bacillose de hoch : les rémissions sont moins frequentes et moins longues, les signes pulmonaires sont plus accentués, et au hout d'un temps, en général très long, la mort peut surpent.

Anatomie pathologique. — Quand la pseudo-tuberculose aspergillaire est secondaire, quand elle vient compliquer une bronchite chronique, une tuberculose pulmonaire antéreure, elle n'est en général qu'une surprise d'autopsie : sur les parois des cavernes on trouve de petites touffes veloutées, verdâtres, foncées, parfois brunes, composées d'un mycélium adhérent. La cavité contient des spores épanoures. En dehors de cette infiltration des parois caverneuses par le champignon, il n'est pas rare (Lichtheum, Lohnheim, Fürbinger) d'observer des tubercules, de la grosseur d'une noisette à un grain de millet, qui, au incroscope, prosentent un mycélium abondant s'étendant du tubercule aux alvéoles.

Les lésions de la pseudo-tuberculose aspergillaire simple et primitive ont été étudiées chez l'homme (Ribbert, Boyce,

^{1.} Lucet et Costantin. Sur une nouvelle mucerinée pathogène. Acad. da sciences, 11 décembre 1809.

Saxer) et surtout chez les animaux (Dieulatoy, Chantemesse et Widal, Ribbert, Rénon, Obiei, Saxer). Au point de vue microscopique, il n'y a aucune différence entre le tubercule aspergillaire et le tubercule bacillaire de Koch. Chez les pigeons, les lésions atteignent surtout les poumons et le toie; chez les lapins, elles touchent les reins et l'on peut noter de la pleurésie, de l'entérite avec perforation intestinale, de la péritonite, de la cystite, de l'ostétte vertébrale avec abces par congestion simulant le mal de Pott : tontes ces lésions sont de forme tuberculeuse. Le mycéhum passe dans les urines quand les altérations rénales sont accentuées (Rénon).

Les tubercules sont de grosseur variable, d'une tête d'épingle à un petit pois : ils peuvent subir la dégenérescence vitreuse, la caséification, avec formation de véritables cavernes; d'autres fois, il existe une infiltration tuberculeuse en nappe. Le tubercule aspergillaire peut passer à l'état fibreux, et c'est un de ses modes actifs de guerison. Ce processus s'observe aussi chez l'homme, même quand la bacillose vient compliquer l'aspergillose ; à l'autopsie d'un gaveur de pigeons atteint successivement de ces deux affections, Rénon et Sergent ont pu noter des lésions considerables de pueumonne chronique; le tissu fibreux s'etendait des bronches à la plèvre en étouffant le tissu propre du noumons.

« Les lésions histologiques sont, de tous points, comparables à celles de la tuberculose bacillaire. Sur une coupe de poumon on voit une grande quantité de nodules tuberculeux entourés à leur péripherie de cellules géantes. On peut suivre facilement l'évolution de ces nodules. Les plus jeunes sont formés par une agglomération de cellules leu-cocytiques ou épithéhales autour d'un ou de plusieurs rameaux myceliques. Les granulations plus anciennes présentent à leur centre un fentrage de mycelium dont les

^{1.} Rénon et Sergent, Lésions pulmonaires chez un gaveur de pigeots. Societe de biologie, 27 avr.l 1893.

mueaux entrelacés se colorent mieux à la périphèrie, au oisinage immédiat des cellules géantes. Dans certains cas, le tubercule est uniquement représenté par une très grande cellule à noyaux multiples, dont le protoplasma contient une ramification de mycélium, soit vivante et bien colorée, soit abèree dans sa structure, molutiforme, dévolorée et comme en partie digérée par la phagocytose. » (Diculafoy, Chantemesse et Widal.) Parfois, dans les cas chroniques, on peut trouver dans les tubercules de véritables toulles de mycélium abondant, et qui présentent une grande similitude d'aspect avec l'actinomycose (Laulanié, Rénon, Ribbert, Boyce), et avec les formes actinomycosiques du bacille de Koch (Renon).

Actuellement, pour l'école allemande, le rôle du champichon dans la production des lésions histologiques du poumon de l'homme devient dominant : l'aspergillus provoquerait des foyers de nécrose dont l'élimination amenerait la formation de cavités pulmonaires; ce processus serait spécitique (Saxen. Un voit que l'accord est bien près d'être fait entre deux opinions d'abord inconciliables, puisque l'action primitive pathogène du parasite restait vivement discutée.

Traitement. — Le traitement est symptomatique et général : on combattra les hémorrhagies par la médication qu'on trouvera décrite à l'article Tuberculose pulmonaire, on modérera la bronchite par la créosote, par la terpine, on s'opposera aux accès de suffocation par la teinture de lobelt associée à l'iodure de potassium, qui a donné chez les animaix des résultats appréciables (Rénon). L'état général sera stimule par la suralimentation, par les doses élevées d'huile de foie de morne (100 à 150 grammes par jour), on conseillera le séjour à la campagne, le bord de la mer et les charats d'altitude.

§ 18. CANCER DU POUMON

Étiologie. — Le cancer du poumon est primitif, ce qui est rare, ou secondaire, ce qui est l'usage.

Le cancer secondaire s'observe assez souvent à la suite du cancer du sein, ce cancer s'avançant jusqu'à la plèvre pariétale, et les lymphatiques sous-pleuraux transportant au poumon les cellules cancèreuses. Le mécanisme est le même pour la propagation des cancers du médiastin au poumon.

Le cancer du poumon est parfois consécutif au cancer des organes de l'abdomen, ganglions, estomac, intestin, foie, ovaire. La propagation du cancer de ces organes au poumon se fait par différents mécanismes¹: par embolies veineuses suivant le trajet de la veine porte, de la veine cave, du cœur droit et de l'artère pulmonaire; par la voie des lymphatiques, le cancer atteignant le péritoine diaphragmatique, traversant le diaphragma au moyen des communications lymphatiques qui existent entre le péritoine et la plèvre, et envahissant la plèvre viscérale et le poumon. Quand le cancer pulmonaire est consécutif à un cancer des membres ou de la tête, la propagation se fait par voie veineuse.

Anatomie pathologique. — Le cancer pulmonaire est lobaire ou diffus : lobaire, il forme une masse volumineuse qui peut engloher ou comprimer les organes voisins (trachée, œsophage, vaisseaux artériels et veineux); diffus, il est disséminé en noyaux dans la profondeur ou à la superficie de l'organe.

Le cancer lobaire est habituellement primitif et unilatéral. Le cancer diffus ou nodulaire est presque toujours secondaire et disséminé dans les deux poumons; les noyaux cancéreux sont superficiels (sous-pleuraux) ou profonds intra-pulmonaires). Ces noyaux ont toutes les dimensions; on en voit qui ne sont pas plus volumineux que des têtes d'épingle, c'est la carcinose inflaire, qui n'est pas saus analogie avec la tuberculose. D'autres noyaux ont le voluine d'un pois, d'une noix et au delà.

Le cancer primitif revêt presque toujours la forme encé-

^{1.} Girode Lymphangite cancéreuse pleuro-pulmonaire. Arch. gen. de medecine, janvier 1889.

phaloide. Le cancer secondaire est la reproduction du cancer qui lui a donné naissance, squirrhe, cancer mélanique, cancer colloide, cancer hématode, adénome (Marfan). La masse cancercuse, dans son évolution, finit par se ramoltir; dens quelques cas on la trouve à l'état de pulpe sanguine-beite dont l'elimination peut faire place à une caverne.

L'examen microscopique fait sur des coupes de poumon atteint de cancer primitif, montre les alvéoles encombrés de cellules spheriques ou polygonales à gros noyaux ovoides, les parois alvéolaires sont habituellement normales, « il n'y a pas de stroma de nouvelle formation dans le carcinome du poumon, c'est la charpente fibreuse de cet organe qui en tient lieut ». L'origine épithéliale a été définitivement demontrée par Malassez : le cancer nait de l'épithélium alveolaire; reste à savoir si l'épithélium bronchique ou glandalaire ne pourrait pas lui donner naissance.

Tous les organes du médiastin, la trachée, les bronches, l'esophage, le cœur, les gros vaisseaux, les nerfs, peuvent être envalus par le cancer pulmonaire. Les vaisseaux lymphatiques, les ganglions correspondants (cervicaux, aviltures), surtout les ganglions bronchiques, sont le siège d'inflammation sumple ou de transformation cancéreuse?. La plevie participe généralement au cancer pulmonaire : il en resulte une pleurésie dont le liquide est le plus souvent bémorrhagique, question qui sera traitée en détail au chapitre des Pleurésies hémorrhagiques.

Description. — Dans la description du cancer du poumon d'aut distinguer les symptômes qui lui appartiennent en propre, et les symptômes de voisinage qui appartiennent à l'envahissement cancéreux du médiastin et de la plévre; mais cette distinction est fort difficile, car il est rare que le cancer reste confiné au poumon sans atteindre la plèvre pu les ganglions du mediastin.

Les symptômes propres au cancer du poumon sont assez

^{1.} Cornil et Banvier Man. d'histol., p. 716.

^{1.} Recherch, sur les lymph, pulm. Troisier. Thè-e de Paris, 1974.

limités: le malade se plaint d'une douleur (point de côté avec ou sans irradiations) dont l'intensité est progressive; parfois la douleur est brachiale, cervicale, intercostale et nième accompagnée de zona. La toux est un symptôme habituel. La dyspnée peut revêtir toutes les formes, elle est légère, intense, continue, paroxystique, avec ou sans cornage, ce qui tient à la multiplicité de ses causes; en effet, la compression de la trachée et des bronches, la compression des nerfs pneumogastrique et récurrent, les lésions de la plèvre, l'épanchement pleural, sont autant de causes de dyspnée.

Les hémoptysies sont asset fréquentes, et certains auteurs ont donné comme caractéristique une expectoration semblable à la gelée de groseille, formée de crachats hématiques gélatineux, tremblotants, qui contiennent les éléments du cancer et des fibres élastiques du poumou. J'ai eu l'occasion de voir recemment un cas type de cette expectoration, avec le D' Marcano, chez une malade affeinte de cancer pulmenaire, consécutif a un cancer du sem. Suivant que le cancer est lobaire ou diffus, la matité donne des renseignements plus on moins précis; l'auscultation fait constater quelque-

fois du souffle et de la bronchophonie.

Quand les ganglions bronchiques sont envahis par le can cer, on retrouve au complet les symptômes que nous étudierons avec les tumeurs du médiastin; je me contente de signaler ici quelques-uns de ces symptômes: la dyspire paroxystique ou intermittente (compression des nerfs paeu mogastrique et phrénique), la toux souvent coqueluchoide, c'est-à-dire analogue aux quintes de la coqueluche.

La masse cancéreuse peut encore déterminer la compression d'un nerf récurrent (dysphonic et spasmes de la glotte), la compression de l'œsophage (dysphagie), la compression des canaux veineux (œdéme de la face et du cou, circulation

supplémentaire).

Il arrive parfois qu'une pleurésie aigué, subargué ou latente masque le développement du cancer pulmonaire; le malade ne se plaint que lorsque l'oppression duc à l'épanchement ou à d'autres causes a pris de fortes proportions; on constate la pleurésie, on pratique la thoracentése, on retire un liquide, le plus souvent hémorrhagique; mais, en dépit de l'operation, la douleur, la toux et la dyspnée continuent. J'ai en l'occasion de voir plusieurs cas analogues, un entre autres avec M. le docteur Auburtin; le malade avait un épanchement pleural considérable : je vidai, en quatre seances. 4 litres de liquide hémorrhagique; l'amélioration fut de courte durée, l'épanchement ne se reproduisit pas, mais le cancer pulmonaire continua son évolution. Nous verrons à l'un des chapitres suivants quelle est l'importance de ces pleurésies hémorrhagiques cancércuses.

Après une durée fort variable, de un mois à deux ans, le cancer se termine par la mort. La mort qui survient par dyspnée croissante et par asphyxie est atrocement douloureuse: nous en avons observé un cas avec M. Verneuil; la morphine en injections est, en pareil cas, le seul palhatif efficace. La mort rapide et même la mort subite ont plusieurs fois été signalées. Dans d'autres cas, le malade meurt comme un asystolique, avec cedèmes généralisés, cyanose, état comateux. Parfois survient une fièvre hectique qui termine la scène.

Le diagnostic du cancer pulmonaire présente de sérieuses difficultés, surtout quand le cancer est primitif et quand il suit une marche aigue! On est tellement habitué à l'évolution lente des cancers, à la déchéance graduelle de l'individu, à la teinte caractéristique de la peau que, lorsqu'un cancer suit une marche aigue, le diagnostic est souvent en defaut. Cette marche aigué n'est pas rare dans le cancer pulmonaire; un individu, au milieu d'une bonne santé, est pris d'accidents qu'on mettrait volontiers sur le compte d'une phthisie aigué; il meurt en quelques semaines, et l'en trouve à l'autopsie un cancer pulmonaire.

Dans les cas douteux et incertains, il ne faut jamais amettre de rechercher si d'autres organes ne sont pas ou

^{1.} Du cancer pleuro-pulmonaire. Darolles. Thèse de Paris, 1877.

n'ont pas été cancéreux, s'il n'y a pas de nodosité cancéreuse sous-cutanée¹, s'il n'existe pas un cancer du foie², du rectum³, du testicule⁴, de l'utérus. Une opération subie par le malade, la présence d'une cicatrice (sein), peuvent mettre sur la voie du diagnostic. J'ai vu deux fois le cancer du poumon chez des malades opérès, l'un du testicule gauche, l'autre d'un ostéosarcome du genou⁵. Il faut aussi s'assurer de l'état des ganglions axillaires ou cervicaux correspondants, car ce témoignage des ganglions, cancéreux, bien qu'inconstant⁶, n'en est pas moins précieux quand il existe.

8 19. LITHIASE BRONCHO-PULMONAIRE

Anatomie pathologique et pathogénie. - a Les pierres du poumon p, ou lithuse broncho-pulmonaire, ont été fort bien étudiées dans la thèse remarquable de mon ancien interne Paulation?. On peut, au point de vue histologique, les diviser en trois categories : productions cartilagineuses ou cartilaginiformes, productions osseuses, productions calcaires proprement dites. On doit aussi différencier, les unes des autres, les productions et les métamorphoses qui se font dans l'épaisseur même des tissus broncho-pleuro-pulmonaires et qui constituent des concrétions parenchymateuses, cartilagineuses, osseuses o i calcaires, et les productions et métamorphoses qui se font à l'intérieur de cantée normales ou accidentelles de l'appareit respiratoire, qui sont

2. Ligine Bulletin Soc. anat., 1875. p. 524.

Jen : Soc. anat , 1872, p. 572.
 Lanchois, Soc. anat., 1872, p. 572.

6 Jecond. Glin. med., 1867, p. 151

^{1.} Maratal. Nodosites s.-cutan. dans le canc. visc. Th. de Paris, 1877.

^{5.} Ce dernier malade, que joi vu avec Dechumbre, avait un concer du lobe sup recur gauche, presentant les apparences d'une pleurésie enkystée,

⁷ Prediction Les pierres du poumon, de la plèvre et des bronches. Thèse de Paris, 1891.

toujours de nature calcaire et constituent les calculs proprement dits (broncholithes).

a. Les productions cartilagineuses on cartilaginiformes sont caractérisées par du lissu cartilagmeux ou du tissu fibroide très dense; elles peuvent sieger dans les parois bronchiques, dans la plèvre, ou dans le tissu pulmonaire. Elles out l'aspect des cartilages; elles sont resistantes, élastiques, blanchâtres, opalmes, à reflets bleuâtres. Ces calculs peuvent avoir pour origine des cartilages trachéaux ou brouchiques, des enchondroses des cartilages trachéobronchiques d'origine inflammatoire (Virchow), des chondromes vrais du poumon.

b. Les productions ossenses sont caractérisées par l'existence d'ostéoplastes et par la présence de canaux de flavers de nouvelle formation. Dans le poumon, l'ossification peut se presenter sous forme nodulaire, ou plus frequemment sous forme de masse diffuse, irrégulièrement ramifiée. Ces calculs osseux ont pour origine des cartilages bronchiques ossibés (dilatation bronchique, phthisie pulmonaire), des ossifications de la muqueuse trachéo-bronchique, des ossilications pleurales développées dans la coque fibreuse d'anciennes pleurésies, ou enfin des ossifications pulmonaires formées dans des parois d'abcès et dans des scleroses tuberculeuses.

c. Les productions calcaires résultent de la calcification des divers tissus de l'appareil respiratoire, de leur incrustation par des granulations de phosphate tribasique de chaux et de carbonate de chaux. Elles sont dues à la sémlité, à une nécrose des tissus (Gübler), à une diathèse calcaire (Wirehow, Talamon), ou même à un processus microbien (Galippe). Elles peuvent se produire dans les parois des bronches, dans la plèvre, dans l'épaisseur du parenchyme ganglionnaire ou pulmonaire. Quand elles se produisent dans les tissus sains, les granulations calcaires se déposent à l'intérieur du tissu par simple incrustation; quand, au contraire, le tissu est préalablement altéré, à chaque particule granulo-graisseuse ou caséeuse se substitue une granulation calcaire qui est parfois complète (concretion calcaire), parfois incomplète, et formée de granulations calcaires et de particules graisseuses ou caséeuses (concrétion crétacée). Parmi les lésions pulmonaires susceptibles de subir la transformation calcaire, il faut citer en première ligne le tubercule caséeux bacillaire, puis les infarctus, les nodules broncho-pneumoniques, les abcès miliaires, les pseudo-tubercules de l'actinomycose, de l'aspergillus, entre les kystes et tumeurs du poumon.

Le poumon peut ne contenir que quelques concrétions calcaires isolées, et c'est le cas pour les nodules caséeux de la tuberculose commune, en voie de cicatrisation et de guérison. D'autres fois, au contraire, les concrétions sont en nombre considérable dans le parenchyme pulmonaire, qui en est comme criblé; c'est une véritable granulose calcaire des poumons (Poulalion).

Les concrétions parenchymateuses peuvent s'immobiliser et rester latentes, mais, dans d'autres cas, elles subissent un travail d'énucléation qui leur fait accomplir une migration dans les tissus, et qui se termine en général par leur mise en liberté dans les voies aeriennes.

Les calculs intra-ciritaires, par leur formation et par leur évolution, présentent la plus grande analogie avec les calculs biliaires et urinaires : ils peuvent comme ceux-ci avoir pour noyau d'origine des corps étrangers venus du dehers, ou des concrétions parenchymateuses mises en liberte : ils se forment dans les voies bronchiques ou dans les cavités accidentellement developpées cavernes .

Symptômes. — Dans certains cas, la lithiase brinchopulmonaire, surfaut dans ses formes parenchymateuses, port evoluer a l'ent latent, no produire aucun trouble et n'être qu'une trouvaille d'aut pele régeneraiement il n'en est pas ainsi, et la présence de calculs dans les voies respiné ires po init des accidents au d'un sil esux que recounsent les calculs les voies biliaires eu urmaires. Il existe de veritables crises de colique bronchique et pulmonaure.

Tantôt l'expulsion de la concrétion a lieu sans que le ma-

lade s'en apercoive; il expectore le calcul en toussant; tantôt, au contraire, et c'était le cas chez le malade de mon service, cette expulsion est précédée de pesanteur, de dyspuée, de douleur, de constriction, d'angoisse, de sensation d'arrachement, suit à la région sternale, soit aux côtés de la poitrine. Ces douleurs sont presque toujours suivies d'une toux tenace et quinteuse, pendant laquelle le malade éprouve tout à coup une sensation brusque de déchirement au larynx, avec redoublement de son angoisse dyspnéique, suivie immédiatement de l'expulsion d'un corps dur qui vient buter contre la face postérieure des dents incisives. L'expectoration du calcul accomplie, la colique bronchique est terminée, et il n'est pas rare de voir céder aussitôt la toux et la douleur. Parfois on n'assiste qu'à une colique bronchique avortée; le malade éprouve en toussant une douloureuse sensation, un sentiment de corps étranger qui monte dans la trachée, puis qui redescend dans les bronches et dans le poumon. La durée de la crise est des plus variables : elle dure quelques instants, quelques heures, parfois 48 (Poulation). La quantite des calculs rendus et leurs dimensions sont également fort variables; on a nu en compter jusqu'à 400, ils atteiguent le volume d'une tête d'épingle, d'un grain de millet, d'une noisette et au delà.

L'expectoration de calculs bronchiques et pulmonaires s'accompagne souvent d'hémoptysie, généralement peu abondante, quelquefois foudroyante; elle peut précéder de plusieurs jours l'expulsion du calcul, mais en général elle l'accompagne.

Parfois on observe de la fièvre, qui est due à des lésions inflammatoires de voisinage, ou à l'action du calcul sur la muqueuse altérée avec résorption consécutive de produitseptiques. L'exploration du thorax, avant, pendant, ou après la crise calculeuse, ne donne le plus souvent que des renseiguements insignifiants : on entend des râles de bronchite, et ce n'est qu'au cas d'obstruction d'une bronche volumineuse par une concrétion que l'on peut constater au dessous de l'obstacle une obscurité respiratoire plus ou moms étendue. Il est des cas où la lithiase broncho-pulmonaire évoludans le cours d'une tuberculose dont elle favorise parfois le

développement.

Dans d'autres circonstances. l'évolution chronique de la hthiase simule la phthisie pulmonaire alors qu'il n'existe pas du tout de taberculose; c'est la pseudo-phthisie pulmonaure d'origine calculeuse (Paulalion). Pendant un temps plus ou moins long, le malade est pris d'une toux d'abord séche, puis accompagnée de crachats inuqueux ou muco-purulents. Ces symptômes s'aggravent : on constate souvent des signes d'induration, de congestion pulmonaire, de bronchite localisce et même des signes de petites excavations. L'état général devient mauvais, avec amaigrissement et sueurs nocturnes. Les hémoptysies ne sont pas rares. Mais l'attention est surtout attirée par la dyspuée et par la douleur : l'une et l'autre reviennent par accès plus ou moins intenses, jusqu'au jour où, dans une crise de toux plus violente que les autres, le malade rend un calcul avec ou sans hémoptysie. Des fors tont s'améliore, d'une façon définitive quand il n'existe qu'un seul calcul; pour un temps seulement quand il y a plusieurs calculs dont l'expulsion sera toujours précèdes d'une période d'aggravation. Jamais, dans cette forme, on n'observe de bacilles de Koch à l'examen des crachats.

La guerson est la règle quand il n'y a pas de complications. Au nombre de ces complications, je entera : la bronchite aigue, qui se termine en genéral favorablement, la pleuro-pueumonie, qui est souvent mortelle, les abcès du poumon, qui parfois donnent naissance à une vomique, ou qui aboutissent a la perforation de la plévre et au pyopueumothorax. On a signalé la mort subite, due à l'obstruction d'une grosse bronche par un calcul (Tice).

Diagnostic. — Le diagnostie, avant l'expectoration du broncholuthe, est presque impossible. La toux, la dyspuce, les douleurs thoraciques sont des signes absolument insuffisants, et il faut attendre le rejet du calcul. On cevra rechercher alors si le malade est tuberculeux ou non, et si la concrétion expectorée est d'origine intra-parenchyma-

teuse ou d'origine intra-cavitaire. L'examen des crachats au point de vue bacillaire, leur inoculation au cobave, serviront à fixer le premier point; quant au second, on l'établira par l'évamen du calcul à la coupe et surtout par son examen histologique.

Le diagnostic differentiel sera fait avec des fragments osseux rendus par l'expectoration, mais ne venant pas de l'appared respiratoire; avec des fragments de vertebre dans un mal de Pott (Chenieus), avec un séquestre venu du larvux, avec des concrétions calcaires formées dans les ventrientes du Jarvax (Pravaz), avec des concretions des cryptes amygdaliennes, avec des rhinolithes tombés dans l'arrièregorge, enlin avec des corps étrangers introduits du dehors dans his pailmans.

Le pronostic de la pseude-phthisie pulmonaire calculeuse est peu grave, quand le malade rend le corps étranger, cause de tous les accidents; mais, en dehors de toutes les complications signalees tout a l'heure, on doit fenir grand compte, dans le pronostic, de l'état d'infériorite dans lequel se trouve le poumon, et du développement possible et secondaire de la tuberculose.

Le traitement ne peut guère être que symptomatique : l'intervention chirucgicale ne parait guere possible, en raison du manque d'indications précises sur le siège du calcul. Si l'on admet que la transformation calcaire des tubercules est favorable à leur guerison, on peut aider cette calcification par l'usage des phosphates solubles et par une alimentation vegetale bien comprise.

3 3). KYSTES HYDATIQUES DU POUMON ET DE LA PLÈVRE

Anatomie pathologique. — Comme fréquence, les kystes hydatiques du poumon viennent après les kystes hydatiques du foie; c'est dire qu'on les voit assez fréquemment. J'ai décrit en détail, à propos des kystes hydatiques du foie,

l'histoire naturelle, la formation et l'évolution de l'hydatide; je n'y reviens pas et je me contente de signaler ici les particularités qui sont inhérentes à l'hydatide du poumon.

Ce kyste hydatique du poumon a pour siège de preddection la base du poumon droit. Il est parfois associé à un kyste du foie. Le kyste pulmonaire est uniloculaire, le kyste alveulaire est extrèmement rare.

Pour attendre le poumon, l'embryon hexacanthe suit différents trajets. Il peut être aspiré comme une simple poussière et pénétrer directement dans les voies respiratoires; il peut être ingéré avec les aliments et les boissons, passer de l'intestin dans les veines du système porte, traverser le foie, suivre les veines sus-hépatiques et la veine cave, traverser le cœur et s'arrèler dans le poumon. L'embryon pénètre peut-être par les veines hémorroidales, suit la hontense, l'hypogastrique, atteint la veine cave inferieure sans passer par le foie (Chachereau), et chemine dans le cœun et dans le poumon. Dans le cas de coexistence d'hydatide du foie et du poumon, on peut se demander si l'embryon n'a pas migré directement de l'un à l'autre de ces organes.

L'enveloppe adventice des kystes hydatiques du pounion est tres mince et très ténue; elle peut même manquer complètement, ce qui expliquerait la facilité avec laquelle le kyste s'ouvre dans les bronches. Le kyste hydatique de la plèvre est absolument rare, à moins que la plèvre n'ait été envahie secondairement par le kyste pulmonaire. Je décrirai successivement les kystes hydatiques du poumon et de la plèvre. Commençons par les kystes hydatiques du poumon.

Description. — Le poumon est moins tolerant que le foie, aussi la période mitiale du kyste pulmonaire, période pendant laquelle il commence a se développer, est-elle rarement tout à fait silencieuse. Dans le loie, on voit des kystes qui évoluent pendant longtemps et qui atteignent de fortes proportions sans provoquer m symptômes, ni accidents; le développement exagéré de l'hypochondre droit est parfois le

^{1.} Rénon. Société médicale des hópitaux. Séance du 17 avril 1900.

promier signe d'un kyste hépatique qui, jusque-là, était passe inapergu. Pans le poumon, au contraire, il est exceptonnel que l'hydatide reste longtemps silencieuse, et même, elle pent trahir sa présence dès la période de formation par des symptomes importants dont le plus saillant est l'hemoptysie. Analysons ces symptômes.

Période de début. - La toux sêche et quinteuse peut exister scule, pendant des semaines, avant tout autre symptome. Elle est le resultat d'un réflexe, elle simule la toux de la tuberculose, avec cette différence toutefois, que la toux de la tuberculose est presque toujours suivie d'expectora-

tion, pour si minime que soit cette expectoration.

La douleur est racement vive des la première période de l'hydatide pulmonaire; elle simule tantôt un point plenrétique, tantôt une névralgie intercostale; dans quelques cas. ette est tenace, avec irradiations multiples, au cou, à l'epaule, à l'epigastre.

La dyspuée est un symptôme que nous retrouverons plus loin, a une phase avancee de l'hydatide, et au moment des complications; elle est rare à la période de formation de l'hydatide; elle est pourtant citée dans quelques observations.

L'hemoptysie, voilà le grand symptôme qui, vu son importance et sa fréquence, doit nous arrêter longuement, les hemoptisies, faibles on fortes, plus ou moins répétées, jonent un grand rôle dans l'histoire de l'hydatide pulmotraire. Il y a des hémoptysies précoces, qui éclatent des le debut de la maladie, avant même tout autre symptôme, et il y a des hémoptysies tardives qui coincident avec l'onver-

ture du kyste.

Les bémoptysies précoces surviennent à titre de signe précurseur, ici, comme dans bon nombre d'affections pulmonaires. C'est même une chose remarquable que ce premier ere de révolte du poumon de face en l'envahisseur; pent-être c'est-il pour le poumon un moven de defense; attaqué par l'ennemi, la phagocytose ne lui suffit pas, les vaisseaux se mettent de la partie, et, dans une éjaculation sanguine, on dirait que le poumon cherche à se débarrasser de son adversaire; il réussit quelquefois, et l'hémoptysie n'ayant pas de suite est alors classée, faute de mieux, sons

la rubrique d'hémoptysie essentielle.

C'est à ces hémoptysies précores que j'ai donné le nom d'hémoptysies de défense. Elles sont très fréquentes dans la tuberculose pulmonaire; l'hémoptysie tuberculeuse, en effet, peut éclater dans le cours d'une santé en apparence excellente, ayant tout autre symptôme, et à une époque ou rien ne pourrait faire sonpçonner la tuberculose. Des parents qui out été autrelois atteints d'hémosptysies pourront engendrer des enfants tuberculeux, alors qu'eux, les parents, peuvent fort bien n'avoir eu comme témoin de leur tuberculose que ces hémoptysies dont ils out guéri saus aucun reliquat.

Nous retrouvons encore des hemoptysies précoces dans les fausses tuberculoses pulmonaires; je les ai plusieurs fois constatées chez les gaveurs de pigeons atteints de cette tuberculose aspergillaire dont on a lu la description à l'un des

chapitres précédents.

On observe également les hémoptysies précoces chez les gens qui ont des concrétions brancho-pulmonaires, broncholithes on pneumolithes, si bien que ces malades sont sompgonnes de tuberculose, jusqu'au jour où, dans un effort douloureux de colique bronchique (Paulation), ils rejettent leurs concrétions pierreuses.

Eh bien, le kyste hydatique du poumon provoque, lui aussi, par excellence, des hémoptysies précoues, ainsi qu'on en pourra juger par les exemples suivants tires de la leçon clinique que j'ai consacrée à ce sujet.

Voici l'histoire d'un malade qui me fut adressé à l'Hôtel-

Dieu par le Docteur Leroy.

Le 22 mai 1898, sans cause appréciable, survient une première hémoptysie. En même temps apparaît, au côte droit de la poitrine, un point douloureux dit pleuretique. Quatre mois plus tard, le 18 septembre, éclate une nouvelle et forte

^{1.} Deulafoy Clinique medicale de l'Hâtel-Ineu Paris, 1903. Les hémoptysies des kystes hydatiques du poumon, 16º loçon,

hémoptysie évaluée à un demi-litre environ de sang spumenx et rutilant. A dater de ce moment, la toux s'installe avec ténacité; le malade est convanicu qu'il est tuberculeux. On le soigne en conséquence, mais sans succès, car les forces decroissent graduellement. Par intervalles, des douleurs reparaissent au côté droit de la poitrine. l'appetit diminue et l'amaigrissement aboutit, en six mois, à une

perte de poids de 15 kilogrammes.

L'année suivante, en 1899, mêmes symptômes : la toux est fréquente, quinteuse, et les crachements de sang reparaissent avec une nouvelle intensité. On note quatre grandes hémoptysies : le 3 mai, le 8 juillet, le 4 août et le 9 novembre. Chaque fois, l'hémoptysie est traitée par l'ergotine, par des potions à l'eau de llabel et par des applications de glace, avec repos absolu au lit. Chacune de ces fortes hémoptysies laisse le malade encore plus affaibli ; toutefois, il n'a pas de fièvre ; il tousse continuellement ; la situation s'aggrave, et le diagnostic de tuberculose pulmonaire a forme hémoptoique ne paraît plus douteux.

Sur ces entrefaites survient un incident décisif, qui, du même coup, renverse le diagnostic de tuberculose pulmo-monaire et révele la vraie nature de l'affection. Le 12 novembre, c'est-à-dire dix-sept mois après la première hémoptysie, le malade est pris de quintes de toux plus violentes que jamais, et, au milieu de crachats sanguinolents et abondants, il rejette une large membrane de kyste hydatique. Dès lors, tout s'explique. La douleur thoracique, la toux et les nombreuses et abondantes hémoptysies que le malade avait eues pendant dix-sept mois, tout cela devait être mis sur le compte non pas d'une tuberculose pulmonaire, mais sur le compte d'un kyste hydatique du poumon que rien

A dater de ce moment, l'expulsion des membranes hydatiques et les hémoptysies se sont renouvelees un grand nombre de fois. L'expulsion des membranes hydatiques est presque toujours annoncée vingt-quatre heures avant, par une recrudescence des quintes de toux et par des hémo-

n'avait permis de reconnaître jusque-là.

ptysies plus ou moins abondantes : par contre, il est des hémoptysies qui ne sont suivies d'aucune vomeque hy latique. Ainsi, du 21 mars aux premiers jours d'avril 1901, on a compté treize grandes hémoptysies sans aucune expulsion de pus ou de membranes. Les hémoptysies ont continué pen lant le mois de mai, et ce n'est que le 25 soût qu'un nouveau crachement de sang a éte su vi du rejet de pus et de larges membranes. Fendant les quatre dertiers mois de l'année 1901, les hémoptysies ont reparu, et elles ont presque toujours été suivies de vomique hydatique avec ou sons crachats purilents. En 1902, les hémoptysies et les voniques hydatiques ont continué, et, du 22 mai 1898 et 12 avril 1902, cet homine a eu une soixantaine d'hémoptysies et quarantetrois vomiques hydatiques. Il est actueilement completement guéri.

Dans une observation publice par Laverant, il s'agit d'un homme de vingt-six ans, militaire reformé, qui, jusqu'a la fin du mois d'octobre 1890, s'etait tres bien porte. Il enluvait beaucoup l'escrime dans l'espoir de devenir prévôt. Dans les dermers jours d'octobre, pendant un assaut, il ressentit tout à coup une vive douleur dans la poitrine et il rendit du sang d'un rouge vif. L'hemoptysie fut abondante, le malade estimait qu'il avait rendu un verre de sanz pur. An bout de quelques jours, il reprit son service et recommenca ses exercices d'escrime; mais il éprouva bientôt des douleurs des deux côtés de la portrine, et il eut de nouvelles beiniephysics, Le 5 decembre 1890, il est euvoyé à l'hôpital unlitaire de Belfort, où le diagnostic de tuberculose pulmonaire est porté et où la réforme est prononcée. En avril 1891, on eut la raison de ces hemoptysies; le malade cracha du pus en assez grande quantité, avec des membranes d'hydatide. Voda donc un individu, considéré à tort comme tuberculeux, et qui rendit son kyste hydatique sept mois après le premier crachement de sang.

Un étudiant en médecine, Macconnet, a publié sa propre

^{1.} Laveran. Medecine moderne, 4 fevrier 1892.

observation. Après les accidents d'une pleurésie, sur laquelle je reviendrai plus loin, le malade est pris, en avril 1889, d'une tégére hémoptysie. Les crachements sont acrés et teintés d'un beau sang rouge. Les médecins, à la fin d'avril, constatent des signes de congestion et des râles crepitants au sommet droit. Pendant le mois de mai, le malade suit un traitement antituberculeux, vin de quinquinn, vin créosoté, etc. Il est pris d'accès fébriles, puis il perd l'appêtit. Le 25 mai 1889, nouvelle hémoptysie. Entin, après une serie d'accidents considérés par la plupart des medecims comme appartenant à la tuberculose, dans la nuit du 15 au 14 janvier 1890, neuf mois après la première sensation qu'un corps étranger lui passe par la gorge, il trouve au milieu de crachats purulents un morceau de membrane hydatique de 4 à 5 centimètres carrés.

Watelet m'u fait part de l'observation suivante : fin homme d'one quarantaine d'années est pris d'hémoptysies et se met a magrir; on constate quelques râles dans le poumon gauche et l'on croit à la tuberculose. Qualre mois plus turd, les hémoptysies reparaissent et sont suivies de l'expulsion de crachats fetides et d'une chorme membrane d'hydatide.

I'me malade de Landouzy eut cinq hémoptysies trois mois avant l'ouverture de son kyste hydatique pulmonaire. Ces hemoptysies étaient constituées par du sang rutilant, acre, évalue chaque fois à un demi-verre. Cette jeune femme avait été prise pour une tuberculeuse.

Fenger et Hollister³ citent l'observation d'un malade qui, depuis douze ans, avait des hemoptysies. Il rendit plus tard son kyste hydatique par vomique; la pneumotomie devint necessaire; il guérit du même coup de ses hémoptysies et de son hydatide.

Dans une observation rapportée par Delgrange, les hémophysies ont persiste pendant cinquiois, parfois légeres, par-

^{1.} Marconnet. Progrès médical, 4 millet 1891.

^{2.} Progres médical, 1983, p. 507.

^{3.} Thèse de Bezou sur les kystes hydatiques du poumon, Paris, 1895.

fois très abondantes!, chez un malade atteint d'hydatide pulmonaire.

Dans son admirable lecon sur les hydatides du poumon, Trousseau² à bien soin de dire que les hémoptysies out ete notées dans presque toutes les observations d'hydatides du poumon et, entre autres exemples, il cite le cas de Mercier concernant un homme sujet depuis plusieurs années à de frequentes hémoptysies, bien qu'il ne présentat d'adheurs aucun signe de tuberculose; cet homme fut prit subitement d'une douleur aigne dans le côté droit; l'examen de la potrine fit reconnaître un hydro pneumo thorax et la mort survint rapidement. A l'autopsie, on trouva une hydatide pulmonaire ayant donné heu d'une part a une perforation de la pièvre, d'autre part à l'ulcération d'une bronche.

Un habitant de la Republique Argentme se croyant atteint de tuberculose pulmonaire était venu me consulter au commencement de 1902. Il se plaignait depuis deux mois de toux opiniâtre et d'hémoptysies frequemment répétees, il n'expectorait pas. A l'auscultation je ne découvris nulle part trace de tuberculose, in râles, in matité. L'examen des crachats nous manquant, puisque le malade ne crachat pas. L'appetit était mauvais et cet homme maigrassait. Je laissai de diagnostic en suspens. A quelques semaines d'intervalle, je revis le patient une deuxième et une troisième fois et l'investigation la plus minutieuse ne me permit de rien decouvert, les hemoptysies continuaient.

Un jour le malade me porta un flacon contenant un liquide trouble, avec une quantité de lambeaux membraneux hydatiques qu'il avait rendus pendant la nuit au prix de terribles quintes de toux et d'étouffement allant jusqu'a la suffocation. Le diagnostic était fait, et je portar a l'Hotelbieu le corps du delit en racontant à mes élèves l'histoire de ce malade.

^{1.} Delgrange. De l'expectoration dans les kystes hydatiques pulmonaires. Thèse de Paris, 1879.

² Trousseau. Hydatides du poumon. Limique médicule, t. I, p. 743.

llearn, dans son travail qui comprend cent quarantequatre observations de kyste hydatique pulmonaire, met en rehef la tréquence de l'hémoptysie. « C'est à poine, dit-il, si dans le cinquième de nos observations il u'en est point parlé. »

En Islande, où l'hydatie est si fréquente, Finsen dit qu'on peut à peu près conclure des crachements de sang à

l'échinocoque pulmonaire.

Vegar et tranvell dans leur monographie sur les kystes hydatiques de la République Argentine⁴, disent que les hemoptysies constituent un des symptômes les plus importants des kystes du poumon.

Widals a rapporté l'observation d'un malade atteint de Eyste hydatique du poumon chez lequel une hémoptysie quotidienne sans fièvre, sans expectoration, est restee pen-

«lant quatre mois le symptôme dominant.

En résumé, les hémoptysies précoces ou antérieures à la rupture du kyste présentent différents aspects. Dans quelques cas, l'hémoptysie est réduite au minimum; ce sont des crachats sanglants, brunâtres, rougeâtres, de coloration crosedle ou cassis; ces crachats sont rejetes par la toux; ils crepetent plusieurs fais par jour, pendant des semaines un des mois, avec ou sans temps d'arrêt. Parfois ce sont de critables hémoptysies de sang pur et ruthant, qui reparaissent à intervalles plus on moins rapprochés pendant des mois et même des années.

En compulsant les observations, nous voyons que les prémoptysies peuvent devancer les autres signes et survenir à titre de signe précurseur. Je pense que l'embryon exacanthe peut devenir, dès sa fixation dans le poumon, une cause d'hemoptysie, je crois que les hemoptysies peuvent se repéter alors que le kyste hydatique, tout a fait à ses debuts, un que les dimensions d'une tête d'épungle, d'un petit pois, d'une noisette, et elles peuvent continuer à se produme

¹ Duenos-Ayres, 1901.

^{2.} Societé medicate des hopitaux. Séance du 24 juillet.

pendant l'évolution du kyste hydatique, avant sa rupture. Telles sont les hémoptysies précoces. On comprend qu'il est essentiel de les bien connaître.

Nons voici, je pense, suffisamment édifies sur les hémoptysies précoves qui accompagnent l'évolution pulmonaire; nous aurons plus loin a étudier les hemoptysies tardives, celles qui accompagnent la rupture du lyste.

Étudions maintenant un autre accident de l'hydatide, accident plus rare il est viai, mais qui peut néanmous surveuir des la première periode, je voux parlor de la pleurésie.

La plenrème survenant au début de l'hydatide pulmonante est un fait amportant à connaître. Je ne parle pas, bien entendu, de l'hydatide de la plèvre, localisation extremement rare, comme nous le verrons plus loin: je fais allusion a ces pleurésies qui se développent avec les apparences d'inne pleuresie vuigaire, des le début du kyste pulmonaire. Je ne sais pas exactement quelle en est la pathogène, mais il est certain que la pleurésie peut se développer au cas d'hydatide du poumon comme au cas d'hydatide du foie. En voict quelques exemples :

Un infirmier de mon service, qui avait été soigné pendant un mois pour une pleurésie dont il guérit, rendit quatre mois plus tard, par vomique, des crachats fétides et des

membranes d'hydatide.

Marconnet, l'étudiant en médecine qui a rapporté sa propre observation, fut pris d'une pleuresie qui devança les autres symptômes de l'hydatide pulmonaire, « Les nombreuses pleurésies, dit Marconnet, dont je fus atteint pen dant ma maladie, étaient assurément dues au kyste en lor mation. Elles étaient d'ailleurs si bizarres qu'elles découtaient les médecins : les épanchements disparaissaient comme par enchantement. Si l'on admet que ma première pleuresie ait été primitive et qu'elle ait été non point l'effet, mais la cause de locatisation de l'hexacanthe, comme of expliquer les pleuresies qu'elle fur forent consecutives? N'est-d par plus rationnel de les considerer toutes comme causées par la présence du parasite? »

Un autre étodiant en médecine, Chachereau⁴, qui a également rapporte sa propre observation d'hydatide pulmonaire, ent à l'âge de vingt-trois aus une pleuresie qui précèda l'apparition des autres symptômes du kyste. C'était à la fin de 1872, il fut attent d'une pleuresie gauche à grand épanchement. Le docteur Léonardi qualifia son état de grave et pensa à la ponction. L'allure de cette pleuresie fut remarqualidement insidieuse; l'épanchement se resorba avec rapidite, c'est plus tard que les autres symptômes de l'hydatide firent leur apparition.

Des les premiers mois de sa formation, l'hydatide pulmomaire peut susciler des symptômes genéraux, la perte des forces, l'amorexie, l'amaigrissement, symptômes qu'on frouve signales dans un assez grand nombre d'observations.

En résumé, on voit que, des sa première période, l'Inda-I ide du poumon manifeste sa présence par des symptômes 4 mi simulent à s'y meprendre la tuberculose pulmonaire. Un * malade se présente à nous, avant des hémoptysies; il nous • Int que depuis quelque temps il tousse et il maigrit; il est ₿ sien naturel de supposer chez ce malade un début de tulorconfose. Cependant if ne crache pas, les râles qu'on percoit Clans quelques cas ne sont pas nettement localisés au som-* ret du poumon, la recherche des bacilles dans le sang des la émoptysies est négative, tout cela est vrai, et néanmonts, en race des hémoptysies répétées, en face de la toux, de l'anorexie, de l'amaigrissement, de poussées pleurétiques, on ne peut se défendre de l'alée d'une tuberculose commencante. 11 suttit de relire les observations pour se convancre que Verreur à presque toujours éte commise. En pareil cas, il ne faut pas négliger de pratiquer le séro-diagnostic de la tuberculose, car un séro-diagnostic négatif prend une gran le valeur. La radiographie peut rendre quelques ser-Vices.

¹ Cacherena, Kysle hydatiq is du pouners, urbeaire hyd dique. The de Paris, 1884.

Évolution du kyste. — Après avoir étudié l'hydatide pulmonaire à ses debuts, suivens-la, maintenant, aux autres phases de son évolution. Si le kyste continue à s'accroltre, s'il atteint les dimensions d'une tête de fætus ou d'adulte, s'il se porte vers les parois du thorax, ces parois petivent subir une déformation, une conssure. L'après la localisation du kyste, la voussure occupe les parties inférieure, laterale ou supérieure de la poitrine ; elle simule, suivant le cas, une tumeur intra-thoracique ou une pleuresie enkystée. L'arfois, même, le kyste, s'il est très etendu, peut simuler une pleurésie généralisée. Voici quelques exemples de ces diverses modalités :

Dans une observation de Moutard-Martin', le malade, qui avait en déjà de nombreuses hémoptysies, présentant une voussure de la partie latérale et interieure du thorax, du côte ganche. Cette voussure remontait jusqu'au septieme espace intercostal; dans toute cette région, la matité était complete, les vibrations étaient abolies et le murmure vésiculaire normal était remplacé par du souffle. Tout en faisant des réserves, un crut avoir affaire a une pleurésie enkystée, on pratiqua la thoracentese et l'on reconnut qu'on avait ponctionné un kyste hydatique du poumon.

Le malade de l'observation de Danlos présentait une deformation, une voussure de la partie inférieure laterale et posterieure du côté droit du thorax. Cette voussure remontait jusqu'au quatrième espace intercostal. A ce niveau, les espaces intercostaux bombaient à l'extérieur; on percevait à la percussion une matité complète, et à l'auscultation on constalait l'abolition du mumure vésiculaire. Le malade

avait un kyste hydatique du pourion.

Chez le malade dont l'observation à été rapportée par Debives, on retrouvait tous les signes d'un épanchement pleural enkysté du côté gluche : abolition des vibrations

I These de Betarange, p. 41.

^{4.} These de l'asilitanca, p. 16,

⁵ These de Defgrange, p 4L

thoraciques, matité à la percussion, absence de murmure vesiculaire, déviation du cœur. Il s'agossait d'une hydatide oulmonaire.

Dans une observation de Landouzy!, la malade, qui avait en de violentes hémoptysies, présentait une dilatation du thorax du côté gauche avec une voussure au-dessous de la clavicule : matile à la percussion, abolition des vibrations theraciques, souffie à l'auscultation, forte deviation du ceur. La ponction justifia le diagnostic, on retura 5250 grammes de liquide provenant d'un kyste hydatique pulmonaire.

Les grands kystes pulmonaires peuvent donc provoquer une déformation, une voussure du thorax: ils penvent dévier le cœur et simuler un épanchement pleurétique enkysté on étendu. Dans quelques cas, ils provoquent, en outre, d'autres symptômes, dont les plus importants sont la douleur, la dyspnée, du myosis du même côte que le kyste (Widal), et des signes de compression tels que les œdémes des membres inférieurs et supérieurs.

Diagnostic. — Au début de sa formation, le kyste hydatique du poumon, surtout s'il est profondément situé, echappe à nos moyens d'investigation; il ne provoque encore ni matité, ni déformation, ni voussure thoracique; vient-on à percevoir quelques râles dus à la congestion pulmonaire perikystique, ces râles ne peuvent mettre sur la voie du diagnostic. La radiographie pourrait fournir quelques renseignements. Les hémoptysies doivent être prises en grande considération. Chez un individu atteint d'hémoptysies répétues et chez lequel rien ne permet de soupçonner la tuberculose, ni l'aspergillose, ni la calculose, ni la bronchectasie, on doit penser avant tout au kyste hydatique du poumon, de diagnostic prendrail une réelle importance si les hémoptysies étaient accompagnées d'articaire comme chez la Chachereau.

Le diagnostic des kystes hydatiques pulmonaires, lorsqu'ils

^{1.} Landonsy. Progres médical, 30 juin 1883.

déterminent une déformation ou une voussure thoracique, est encore fort difficile; pour la facilité de la discussion, divisons-les en deux catégories. Dans quelques cas, la voussure est si nettement limitee, que le kyste forme tumeur; si la voussure occupe la base devite et autéro-laterale du thorax, on pense à un kyste hydatique du foie; si la voussure déforme la région supérieure du thorax, on pense tout d'abord à un anévessme, à une tumeur du médiastin; si la voussure est posterioure et laterale, l'idée d'une pleuresie interlobaire vient a l'esprit; si la déformation thoracique o cupe la partie postérieure et inférieure du thorax, on diagnostique un épanchement pleural de la base. Dans d'autres eas, le lyste ne forme pas tumeur, mais il arrive, par la grande étendue qu'il occupe, à simuler une pleurésie de la grande cavité pleurale; il en présente la plupart des signes et des symptômes : dilatation du thorax, matité absolue, abolition des vibrations, souffle à l'auscultation, deviation du cœur; tout est fait pour induire en erreur, Pour lever tous les doutes, il suffirait, dira-t-on, de pratiquer une simple ponction aspiratrice. Oni, mais on verra plus loin à quel danger redoutable pent exposer la ponction d'un kyste du poumon. Pour arriver au diagnostic, il faut s'empierir avec soins des symptômes qui ont signale le debut de la maladie et qui l'ont accompagnée dans son évo-Intion. Les hémoptysies y occupent une place prépondérante.

Rupture du kyste. — Tous les kystes hydatiques pulmonaires ne se portent pas vers les parois thoraciques, tous n'acquièrent pas, il s'en faut, un grand développement; il y en a beaucoup, sur le nombre, deut les dimensions ne se traduisent par aucun signe de déformation ou de voussare thoracique; mais, quel que soit le volume du kyste, qu'il soit grand ou petit, un moment arrive où des accidents d'un antre genre se préparent; ces accidents sont l'inflammation des régions voisines, l'infection, la suppuration du kyste et sa rupture dans les bronches ou dans la plèvre.

Dans bien des cas, la rupture du kyste est précédée ou

accompagnée de lésions broncho-pulmonaires, importantes à connaître: la congestion pulmonaire, la broncho-pneumome, la pleuro-pneumonie, ont été observées, soit pendant l'évolution du kyste, soit au moment de l'infection kystique (Malske, Locieux). Ce côté de la question a etc delaisse par quelques-uns des auteurs qui ont décrit l'hydatide pulmonaire; je vuis le résumer en rappelant un cas que j'ai observé dans mon service à l'hôpital Necker, Il s'agit d'un de mes infirmiers, qui avait eu quelques mois avant une hémoptisse, et qui fut pris de fiévre, de toux, de douleurs thoracomes et d'une expectoration hémoptoique. A l'examen du malade, on trouva des râles muqueux, sous-crépitants, et un soutfle lèger dans le tiers moven de la poitrine, en armère, du côté droit. Cet état-là simulait une pneumoine hatarde ou un infarctus pulmonaire. Pendant plusieurs iours, les signes stethoscopiques ne se modifiérent pas, a l'exception de quelques frottements qui vinrent se mélanger aux râles diffus.

L'expertoration continuait à être abondante, visqueuse et hemoptoupie, puis elle changea de nature, elle devint muco-purulente, et un jour le malade rendit et nous montra quelques lambeaux de membranes hydatiques qui permirent immédiatement de faire le diagnostic de cette lesion broncho-pleuro-pulmonaire. La tièvre ceda : le kyste hydatique avait suppuré et tout le territoire pulmonaire avoismant en avait subi le contre-coup sous forme de pneumonie bâtarde.

Ces poussées pneumoniques (lésions à pneumocoques) pouvent exister aux différentes périodes de l'évolution du ligste; elles sont aussi importantes à connaître que les pleuresses dont je parlais au debut de cet article.

Tant que le kyste n'est pas infecté, tant qu'il n'est pas envahi par la suppuration, la rupture ne se fait point; les exceptions à cette règle sont extrèmement rares (cas de llaiconnet). Le kyste peut s'ouvrir dans les bronches (voinique), ce qui est le cas le plus frèquent, ou dans la plèvre, ou bien, à la fois, dans les plèvres et dans les

hronches (pyo-pneumo-thorax). Étudions ces differentes modalités :

L'ouverture du kyste dans les bronches est parfois précèdée d'une phase fébrile avec bronchite, congestion pulmonaire, toux incessante, expectoration puruiente, sanguir lente et souvent fetide, à ce moment, le kyste est fissare, il n'est pas encore franchement ouvert. Si le kyste est peu volumineux, ou si la communication avec la bronche est de petite dimension, l'ouverture du kyste ne preud pas tout a fait les allures d'une vomique. Le malade, a la suite de quintes de toux, rend des crachats homogenes, purulents, colorés, analogues à de la gelee de groseille, parfois l'expectoration est franchement sanguinolente, et au milieu du sang des hémoptysies, ou dans le liquide d'une expectoration parfois fetide, on retrouve des crochets d'echinocoque, des lambeaux ou des vésicules d'hydatides qui permettent d'affirmer le diagnostic.

Si le kyste est volumineux, si la communication avec la bronche est largement établie, le malade est pris de terribles quintes de tonx, de sensation de déchuure, d'augoisse, de suffocation voisine de l'asphyxie, suffocation provoquée par le liquide, par les membranes qui encombrent l'arbre aérien, et il rend, sous forme de vomque, une grande quantité de liquide, qui est clair et transparent comme de l'eau de roche, si la suppuration ne s'est pas emparée du kyste (cas de Marconnet), mais qui est louche, seropurulent, sanguinolent, d'odeur et de goût nauscabonds, si le kyste rompu était en suppuration. Dans le liquide de la vomique, on retrouve parfois des vesicules entières d'hydatide, du volume d'une tête d'épingle à une noisette ou à une noix, plus souvent des lambeaux membraneux d'hydatide de dumension variable.

La première vomique est généralement la plus forte, mais elle est rarement unique; on voit parfois une serie de vomiques qui se répetent pendant des jours, des semaines et des mois. Dans l'espace d'une aunée, Chachereau a eu quinze vomiques, ou du moins quinze expulsions d'hydatides. Habituellement, je le répète, la première vomique est la plus violente, les autres vomiques sont plutôt une expectolation purulente avec rejet de lambeaux de membranes. L'haleine et l'expectoration sont souvent fétides. Tant que les hydatides ne sont pas complètement rejetées, l'expectoration purulente ne tant pas.

tians bien des cas, la rupture du kyste est annoncée ou accompagnee par des hémoptysies qui sont plus abondantes, plus tenaces, plus terribles que les hémoptysies precoces que nous avons étudiées à la première période de l'évolution kystique. Ces hémoptysies tardures peuvent même persister longtemps après la rupture du kyste. Chachereau a en une quinzame d'hémoptysies en dix-huit mois; elles avaient eté legeres avant la rupture du kyste, elles furent abondantes au moment de la rupture et elles persistèrent cinq mois après la dernière vomique. Marconnet a eu des hémoptysies peu importantes avant la rupture du kyste, mais terribles et presque mortelles au moment de la rupture. Dans une observation de Haberston, les hémoptysies déterminérent la mort du malade et l'on trouva à l'autopsie la veine pulmonaire sectionnée, cause de l'hémorrhagie⁴.

L'urticaire accompagne assez souvent la rupture de l'hydatide pulmonaire comme la rupture des hydatides de toutes les régions². Arnault a cité un cas d'urticaire generalisée après rupture du kyste pulmonaire dans les bronches³. Chachereau eut sa première poussée d'urticaire quelques jours après l'ouverture de son kyste dans les bronches et il eut successivement dix poussées d'urticaires parfois si violente³, que le sommeil devenait impossible. Delagemère cite l'observation d'une femme qui fut prise d'urticaire, après la perforation de son kyste dans la plèvre. L'urticaire est donc un symptôme qui accompagne assez souvent la rupture du kyste hydatique pulmonaire.

^{1.} Behr. Thèse de Paris, 1895, p. 30.

^{2.} Voyez le chapitre des Hydaliques du foie. 3. Ampult. Bullelin médical du Nord, 1881.

Après la rupture du kyste dans les bronches, de nouyeaux signes apparaissent. On constate a l'auscultation des râles multiples, parfois du soufile cavitaire. Le fover kystique étant souvent le siège d'infection secondaire, la fièvre n'est pas rare, et avec elle apparait son cortège habituel, transpiration, anorexie, amaigrissement. A voir ces malades, émaciés, anémiés, crachant du pus et du sang, ayant les ongles hippocratiques (Trousseau), on ne poncrait se défendre de l'idée de phthisie pulmonaire, si l'examen bactériologique

n'était là pour rectifier le diagnostir.

Le diagnostic de la romique hydatique est fort simple quand on trouve dans les matières rendues des membranes hydatiques on des lambeaux de membranes. Fante de membranes d'hydatide, dont la conformation, on le sait, est caractéristique, il faut rechercher avec soin les crochets d'échinocoque, car il suffit de trouver un seul crochet pour affirmer un diagnostic hésitant. Dans bien des cas, la youngue n'éclate pas avec ses grands symptômes caracteristiques et rien alors ne nous met sur la voie du diagnostic; les malades se croient le plus souvent atteints de bronchite; ils nous raconteut que pendant huit jours, pendant quinze jours, ou depuis longtemps, ils ont rejeté des crachats muco-purulents ou sanguenolents; ils ne parlent en rien des lambeaux d'hydatides, qui peuvent être passés inapercus : on examine alors ces malades et l'on constate chez l'un des signes de dilatation bronchique avec fétidité; chez l'autre, des signes de bronchite chronique avec bronchorrhée; chez un troisième, des signes de caverne pulmonaire avec hémoptysies répétées; chez un quatrième, des signes rappelant la vomique consécutive à une pleurésie enkystée et interlobaire. Jusque-là, il est parfois difficile de faire un diagnostic ; l'urticaire, il est vrat, quand elle existe, est un appoint de grande valeur, mais il ne faut jamais négliger l'examen histologique des crachats et des matières expectorées, car la présence des membranes hydatiques et des crochets peut seule donner une certitude.

La rupture du kyste dans les hronches est parfois un mode de guérison; mais, souvent aussi, le clapier pulnonaire, véritable lieu d'infection, devient une source intarissable d'expectoration purulente et d'hémoptysies; le malade continue à rendre des membranes, des crachats aboudants, purulents et fétides, la fièvre survient avec lecortège des accidents septiques, diarrhée, perte d'appetit, amagrissement, sucurs : alors se déclare une véritable phthisie hydatique, provoquée par les infections secondaires. La tuberculose peut également se développer à titre d'infection secondaire dans le cours de l'hydatide pulmonaire.

Rupture dans la plèvre. Après avoir étudié la rupture du kyste dans les bronches et la vomique, qui en est la consequence, étudions la rupture du kyste dans la plèvre.

Mais je dois au préalable discuter une intéressante question: Le kyste hydatique pout-il se développer primitivement dans la cavité pleurale; n'y a-t-il pas des kystes hydauques de la plèvre comme il y a des kystes hydatiques du poumon? Le kyste hydatique primitif de la plèvre est exceptionnellement rare; Lactinec, Cruveillier, Davaine, Trousseau, admettent a peine la possibilité du développement primitif du kyste hydatique dans la cavité pleurale. bayame, sur 25 cas d'hydatides thoraciques, n'a trouvé qu'une seule fois l'hydatide primitivement pleurale. Dupuytren et Joffroy avaient rapporté une observation d'hydatide pleurale, mais en y regardant de près, dit Trousseau, on voit que c'était un kyste du poumon ouvert dans la plèvre, le malade avant eu des hémoptysies. Vigla 1, dans son travail sur les hydatides de la cavité thoracique, ne cite qu'un seul cas d'hydatide pleurale, cas fort discutable, manquant de contrôle anatomique. Mavel (de Vienne) a publié en 1891 un mémoire sur les échinocogues de la plèvre : mais, après avoir analysé en detail chacine des observations contenues dans ce travail, je trouve qu'il s'agit la, non pas d'hydatides primitives de la plévre, mais d'hyda-

^{4.} Yigla, Archives de médecine, 1853.

tides secondaires venues du poumon ou du foie. Du reste, autant le kyste hydatique primitif est fréquent dans les parenchymes, autant il est exceptionnel dans les cavités séreuses!: on tronve l'hydatide dans le foie et dans les tissus sous péritonéaux, mais peu dans le peritoine; on trouve l'hydatide dans le cerveau, mais peu dans la cavité menngée; dans le cœur, mais peu dans le péricarde; dans le poumon, mais peu dans la plèvre. Les kystes des cavités séreuses, les kystes de la cavite pleurale, sont des kystes, qui, le plus souvent, y ont pénétré par effraction; le kyste du poumon peut décoller la plevre épassue au point de simuler un kyste de la plevre (Trousseau).

De tout ceci, il faut conclure que l'hydatide de la plèvre est presque toujours secondaire à une hydatide nee dans un organe du voisinage et penétrant dans la cavité pleurale par perforation. La plèvre épaissie s'oppose souvent à la perforation et à l'envahissement pleural, et, quand cette perforation se fait, tantôt elle consiste en un simple pertuis, tantôt elle atteint les proportions d'une vaste déchirure de la plevre. Étudions donc l'envahissement de la

plèvre par l'hydatide.

Dans quelques cas, l'ouverlure du kyste dans la plèvre se fait d'une façon insidieuse; plus souvent elle est accompagnée de symptômes dyspnéiques et douloureux. Le malade présente les signes d'une pleurésie sèche (frottements) ou les signes d'un épanchement pleural. En voici une observation caracteristique : un garçon d'apparence tuberculeuse fut pris subitement d'une douleur lancmante dans le poumon droit; à l'auscultation, on entendiot des fretlements. On constata bientôt que tout le côte droit du thorax était élargi, dilaté, et absolument immobile pendant les mouvements respiratoires; la matitié était absolue, Le malade mouveut et à l'autopsie on trouva la plevre droite rompue et remplie par le contenu séro-purulent et par les

^{1.} Helwire Kystes hydat, prim, de la plèvre. Th' de Paris, 1894. 2. Lehsan Kystes hydatiques du poumon ouverts dans la pievre. Th. de Paris, 1882.

membranes d'une vaste hydatide du poumon rompue dans la cavité plem de.

Dans d'autre cas, qui sont les plus fréquents, le kyste pubnonaire est le siège de deux perforations qui le font communiquer, d'une part avec la plèvre, d'antre part avec les bronches; par analyse avec som toutes les observations de ce genre, et j'ai vu que c'est presque toujours la perforation brouchique qui se fait la première ; un peu plus tard se fait la perforation pleurale. La perforation bronchique est généralement petite, limitée, à l'état de fissure; aussi elle ne provoque pas la grande vomique à symplômes pruvants; le malade paraît n'avoir qu'une bronchite fétide, on de la broncho pneumonie avec gangrène; il rend des crachats purulents, fetides, sanguinolents; sur ces entrefaites, la plèvre se perfore et le pneumothorax se déclare. Dans le cas où la perforation de la plèvre se fait avant la perforation des bronches, et si, au moment de la perforation pleurale, le pournou était préalablement fixé à la plêvre par des adhérences, l'apparition du pneumothorax peut n'être pas accompagnée de symptômes violents, mais dans les autres cas le preumothorax eclate au milieu d'accidents dramatiques tels que : douleur terrible, augoisse inexprimable, asphyvie menacante. Voice quelques observations qui rendent bien compte de ces différentes modalités.

Dans une observation de Bucquoy⁴, la perforation de la plèvre précéda la perforation des bronches. Le malade qui fait le sujet de cette observation était atteint de kyste hydatique pulmonaire droit. A un moment donne se déclara rapidement un épauchement très abondant de la plèvre droite inverture du kyste pulmonaire dans la plèvre); plus tard suvint un pneumothorax avec tons ses signes (ouverture de la cavité kystique dans les bronches), et le malade reindit alors, sous forme de vomiques plusieurs fois repétées, une certaine quantité de liquide purulent letide. La situation devenant fort grave, on pratiqua l'empyème, et l'incision

^{1.} These de Lehman.

doung passage à du liquide purulent infect et à un kyste hydrique du volume d'une orange.

Dans une observation de Danlos! la perforation des bronches précèda la perforation de la plèvre, le début du pneumothorax fut dramatique et suivi de mort. Cette observation concerne un homme de 45 ans qui présentait a la partie inferieure latérale et postérieure du côté droit du thorax une deformation et une voussure. On diagnostique un kyste hydatique du poumon. Bientôt le malade est pris d'une toux quinteuse avec rejets de crachats purulents et tetides (petite ouverture du kyste dans une bronche). Bir jours plus tard, le malade epronve au côté droit une douleur horrible avec angoisse et dyspnée; on constate à l'auscultation un soutfle amphorique (perforation de la plèvre et pueumothorax). Le malade succombe, et à l'autopsie on trouve un vaste kyste hydatique de la base du poumon droit, cause des accidents successifs que je viens d'énumérer.

Pans une observation de Fouquier³, le pneumothorax éclate subitement, la malade succombe et l'on trouve à l'autopsie un kyste hydatique pulmonaire du lobe inférieur droit, communiquant d'une part avec deux bronches, et d'autre part avec la cavité de la plèvre, par une ouverture arrondie, à bords relevés, dans laquelle on pouvait facilement

introduire l'extremité de l'index.

Résumé. — Le diagnostic de l'hydatide pulmonaire est bien difficile, avant la perforation du kyste et avant la vomique. Les hémoptysies, la pleurésie, les poussées pneumoniques ne fournissent au diagnostic qu'un appoint insuffisant; néanmoins, l'apparition d'une voussure thoracique, la constatation d'une matité nettement délimitée, le tout précèdé ou accompagné d'hémoplysies non tuberculeuses, voilà des élements précieux de diagnostic. On sait avec quelle prudence il faut avoir recours aux ponctions exploratrices, qui sont cependant le seul moyen d'affiniaci le diagnostic avant la rupture du kyste.

1. These de Casa) ...ner. p. 16. 2. Thèse de Lehmann, p. 30.

Quand on voit un malade qui tousse, qui maigrit, qui a des hémoptysies répetées et des complications pleurales, on pense avant tout à la tuberculose pulmonaire. On recherche les bacilles, on n'en trouve pas, et le diagnostic reste en suspens. Puis un jour vient, où le malade rend une vomique dans les conditions que nous venons d'étudier, avec vésicules ou membranes hydatiques. Ce jour-là le diagnostic est fait.

llais, dans quelques cas, même après la vomique, même après le rejet du liquide séro-purulent à travers les bronches, le diagnostic est fort difficile parce que les lambeaux membraneux rejetés par le malade penyent ne pas attirer son attention, et la lésion passerait inaperçue si l'on ne découvrait au microscope quelques vestiges de membranes on des crochets d'échinocoque. Dans d'autres circonstances, enfin, la maladie revêt à un moment donné les apparences d'une broncho-pueumonie, comme chez l'infirmier de mon service, el l'hydatide pulmonaire serait méconnue si, au milieu de l'expectoration, on ne retrouvait les témoins de l'hydatide, membranes et crochets d'échinocoque.

Memo remarque au snjet du passage de l'hydatide dans la cavite plemale et au sujet du pyo-pneumolhorax.

Du reste l'ai eu soin de discuter le diagnostic, au fur et à mesure des differentes complications qui peuvent surgir au

cours de l'hydatide pulmonaire; je n'y reviens pas.

Pronostic. - Dans le courant de ce chapitre, j'ai passé en revue les complications de l'hydatide pulmonaire, et on a ou voir quelle en est la gravité. Dans les cas exceptionnellement benreux, le kyste hydatique peut guérir spontanément. c'est-a-dire qu'il pent subir sur place une nécrobiose qui opiniant pour le malade à la guerison. Dans quelques circonstances, l'ouverture du les dans les bronches aboutit a un processus curatif, mais, avant que la guérisen sort defirative, le malade peut rester pendant longtemps sous le comp des plus graves complications; d'abord, au moment même de la rupture du kyste, les hémoptysies, la vomique, le pro-pneumothorax, et, plus tard, les infections seconlares, l'hecticité, la tuberculose,

Traitement. — Le traitement médical n'a aucune puise sur l'hydatide pulmonaire : il faut s'adresser au traitement chirurgical

tertains auteurs ont conseillé l'expectation, mais cette therapeutique expectante n'a guére donné de bons resultats, ainsi que le prouvent les statistiques suivantes t. Hearn, sur 128 cas d'inydatide pulmonaire abandonnés a leur evolution naturelle, compte 82 morts, soit une mortalité de 61 pour 100. Madelung, sur 19 cas non traités, compte 6 morts.

Davies Thomas, sur 155 cas d'hydatides pulmonaires ouverts dans les bronches, compte 51 morts. De pareilles statistiques ne sont pas encourageantes, elles expliquent la nécessité de l'intervention chirurgicale.

La ponction aspiratrice est insuffisante et frequeniment redoutable dans les kystes hydatiques du poumon. Mirallie a reum 43 cas dans tesquels la ponction simple a etc pratiquée: ils ont donné 11 guérisons, 22 morts et 10 resultats négatifs. La ponction est fréquentment surve de mort subite ou de mort rapide; amsi, sur les 22 cas de mort signalés ci-dessus, nous voyons qu'on pent les décomposer de la facon suivante (Mirallié): Dans un cas, le malade meurt après une ponction blanche; dans 10 cas, la mort est subite ou presque subite; elle survient en une minute (Acland, Philippe, etc.); en cinq minutes (Holden); en sept minutes (Bristowe); en une demi-heure (Lansdale et Hoblen); en deux heures (Mackensie, Hector); en neuf houres (Cornil et Gibier); en treize heures (Duffey). Dans presque tous ces cas, subitement ou rapidement mortels, l'accident se produit au milieu d'accès de toux formidables, avec cyanose, asphyxie, refroidssement des extremites et parfois rejet de sang et de liquide. La ponction est donc un procède qu'il faut abandonner; elle est meme redoutable à titre de ponction exploratrice.

t. Les statistiques sont tirres de l'excellent article de Virallie sur les kystes hydriques du poumon. Gazette des hópitaux, 1893, p. 105.

La pneumotomie est la méthode de choix, elle est absolument indiquée; elle donne de si bons résultats qu'on peut chiffrer les guérisons à 90 pour 100°.

§ 21. SYPHILIS DU POUMON, ACQUISE ET HÉRÉDITAIRE PREUMOPATHIES SYPHILITIQUES

Discussion. — La syphilis du peumon a une importance de premier ordre; on la méconnaît trop souvent parce qu'on ne pense pas assez à la rechercher; elle met la vie du malade en danger et, d'autre part, elle est une occasion de véritable triomphe thérapentique, car on rend parfois la santé, en quelques semannes, en quelques mois, a des gens qui semblaient arrivés à la période ultime de la phthisie pulmonaire.

Broncho-pneumonies d'apparence tuberculeuse, cavernes simulant la phthisie, gangrene, selécuse pulmonaire, dilalation des bronches, telles sont les manifestations de la sphilis pulmonaice, sans compter les adenopathies mediastines et les pleurésies syphilitiques. Mais, avant d'entreprendre l'étude clinique de ces diverses manifestations syphilitiques, précisons un premier point : à quelle date la syphilis peut-elle atteindre le poumon : est-ce à une époque voisine de l'infection ou à une époque éloignée; en d'autres termes, existe-t-il une syphilis pulmonaire précoce et une syphilis pulmonaire fardive? Cette division en lesions syphilitiques precoces et tardives est nettement accentuée dans quelques organes, au cerveau, à la moelle épinière, aux reins, etc. Prenons pour exemple la syphilis cerebrale; ses lésions sont tantôt tardives, tantôt précoces; les lésions tardives, artérite oblitérante ou ectasiante, lésions gommeuses, scléro-gommenses, osseuses, méningues, lésions

^{1.} Tuffier, Pacumotomie dans les hystes hydatiques du poumon, Congrés de chirurgie, octobre 1896.

cérébrales (paralysie générale), toutes ces lésions s'observent à titre d'accidents termares, breu des années après l'infection syphilitique. Mais il existe egalement une syphilis cérébrale précoce, très précoce, qui se cantonne presque exclusivement aux artères de l'hexagone de Willis et qui peut déterminer, des les premiers mois de l'infection syphilitique, des endartérites oblitérantes avec ramollissement cerébral et hémiplégie, et des artèrites éclasiantes avec rupture d'anévrysme, hémorthagie méningée et mort par apoulexie.

Catte distinction en lésions syphilitiques précuces et tardives n'est nulle part plus accusee qu'aux rems. Il y a une syphilis rénale precuce et une syphilis rénale tardive. La syphilis rénale tardive, terbaire, se manifeste presque toujours sous forme de néphrite chronique avec ou sans lésions gommeuses, selero-gommeuses et amylordes, tandis que la syphilis rénale précoce, celle qui apparaît les premiers mois après le chancre, cree une nephrite syphilitique argue, suraigué, parfois des plus redoutables.

On croyait autrefois que la syphilis n'attergnaît les organes qu'a une pécode avancée de l'infection, a la période dite terbare; il n'en est pas ainsi, il s'en faut; certains organes sont frappes par la syphilis d'une facon tout a fait precoce, et, quoique précoces, les lessens sont lain d'être légères ou bengues; leur gravite est au moms comparable aux li sions terfrances des phases avancées de la syphilis.

En bien, je pose de nouveau la question : y a-t-il au poumon une syphilis précoce, contemporaine des premiers mois de la syphilis, et une syphilis tardive n'apparaissant qu'aux époques éloignées? La réponse est catégorique; les lesions syphilitiques du poumon ne sont jamais on pour ainsi dre jamais précoces. Qu'on veuille bien remarquei que je parle du poumon et non des bronches; la bronchite, elle, peut être l'une des manifestations les plus précoces de l'intection syphilitique. Que de gens qui n'avaient, avant leur syphilis, ni laryingite, in trachéo-bronchite et qui, une fois syphilitiques, s'embament avec la plus grande

facilité. Ils prennent une la ryngite, une trachéo-bronchite, is toussent, ils expectorent, on entend a l'auscultation des riles sibilants, des riles muqueux, et, faute de penser à la syphilis qu'ils out récemment contractee, on met cette brouchite sur le compte d'une grippe ou d'un refroidissement banal. Cette trachéo-bronchite syphilitique peut se repeter plusiems fois, des les prenneres années de l'infection, elle éveille parfois des idées non justifiées de tuberculose. C'est pour ces soi-disant bronchites, dont la cause est trop souvent méconnue, qu'on envoie les malades faire une cure au Mont Dore, à Cauterets, aux Eaux-Bonnes, a Luchon, alors qu'on aurait dù commencer par leur preserve le traitement mercuriel. La laryngo-trachéo-bronchite est donc une des manifestations précoces de l'infection syphilitique; les pneumopathies syphilitiques, au contraire, sont des mamfestations tardives, et, parmi toutes by autres determinations viscerales, il n'en est pas, dit tort judicieusement M. Mauriac¹, qui se développe a une époque plus reculée. Cette règle me paraît absolue et, à part quelques cas exceptionnels, on peut dire de la syphilis on poumon, qu'elle n'apparaît qu'aux époques éloignées du tertiarisme.

Apres ces explications prélimmaires, entrons dans notre sujet. La syphilis du poumon, comme la syphilis des autres organes, se presente sous plusieurs formes : la gomme syphilome circonscrit), le syphilome diffus et la sclerose. Les differentes formes sont isolees ou associées. Afin de mettre un peu d'ordre dans cette grande question, je propose la classification que j'avais adoptée autrefois dans mon coms de pathologie à la Faculté² et que j'ai suivie dans mes leçons cliniques de l'Ilôtel bieu³. La syphilis pulmonaire pout se présenter sous les formes suivantes :

Prenner type. - Syphilome pulmonaire à marche aigue

¹ Wentvic Syphib's lerbuire et syphilis héri ditaire, 1890, p. 659.

² Deutatry Syphilis du paramon et de la plevor Gaz, hebdian, 1889 5 Deutatry Syphilis du paramon et de la pierve. El nique medicale de Botel Dieu, 1898. Leçous 18 et 19.

fébrile, simulant la tuberculose aigué ou la broncho-pueumonie tuberculeuse aigué.

Deuxeme type. — Syphilome pulmonaire à marche leute, simulant la tuberculose chromque vulgaire et la phthisie à la période des cavernes.

Troisieme type. — Syphilome broncho-pulmonaire à prédominance scléreuse ou sclero-gommeuse, simulant la pueumome chronique, la cirrhose du poumon, avec ou sans dilatation des bronches, avec ou sans pleurèsie, avec ou sans adenopathie trachéo-bronchique.

Quatriene type. — Ganziène pulmonaire syphilitique. Enqueme type. — Pucumopathie syphilitique compliquee de tuberculose pulmonaire.

Sirième type. - Syphilis pulmonaire héréditaire.

1º — SYPHILONE PULMONAIRE A MARCHE AIGUÉ SINCIANT LA TURERCULOSE AIGUÉ

Dans certains cas qui sont rares, il est vrai, la syphilis du poumon offre le tableau presque tidele de la bronchopneumanie tuberculeuse aigue : début assez brusque, fièvre vive, toux incessante, dyspuee violente, expectoration into oparalente, amaigrissement rapide, sucurs profuses; matile a la percussion, ráles et souffle à l'auscultation; tels sont les signes et les symptômes qui penvent être communs à la broncho pneumonie syphilitique et à la broncho pneumonie tuberculeuse aigue ou subargue. En voici un remarquable exemple observe par M. Giraudeau dans le service de M. Havem⁴. La malade a trente-cinq ans; elle tousse, et depuis une huitaine de jours la fievre est presque continuelle, la temperature atteint même 40 degres. On examine cette femme le pur de son entree à l'hôpital, et on trouve à la pathe moveme du poumon gauche, en arrière, une zone male, avec respiration soufflante et râles sous-crépitants. Rien ailleurs; le pounton droit est sain. La toux est fre-

¹ M. Jacquin, Phthron apphilosque chez l'adulte. Thèse de l'aris, 1881.

quente. l'expectoration est abondante. Les jours suivants, an assiste à la formation rapide d'une caverne: bientôt, le souffle est tubaire. l'expectoration est muco-purulente; plus tard, au souffle tubaire s'adjouent de gros râles muqueux; l'amaignessement est considerable; il y a des sueurs nocturnes. Le 21 février, c'est-à-dire en vingt jours, la caverne pulmonure est constituée : souffle caverneux, pectoriloquie et bronchophonie dans la majeure partie du lobe moyen; gargonillement, crachats numuulaires striés de sang. La

malade parait atteinte de philippe arque.

Le 28 teyrier, l'examen au spéculum fait découvrir, dans le cul-de-sac latéral droit, une ulcération arrondie, de la dimension d'une pièce de 50 centimes, taillée à l'emportemèce, et reconverte d'une rouche grisatre très adhérente, Lette alceration, d'apparence gommeuse, fournit l'indication formelle d'un traitement spécifique; on songe alors à l'origine syphilitique possible de la pneumopathie, et on donne le sirop de Gibert à la dose de deux cuillerées par jour. Après quelques semaines de cette thérapeutique, la situation s'amélière, l'appetit revient, les crachats nummulaires. les sueurs, la fièvre disparaissent; à la place du souffle caverneux et du gargouillement, on ne perçoit plus qu'une respiration rude : la caverne est cicatrisée. Un suspend le traitement mercuriel qui avait provoque de la stomatite, on prescrit tous les jours 5 grammes d'indure de potassium, et, quand la matade quitte l'hôpital, elle a repris les apparences de la santé et l'ulcération gommeuse vagnale est en vote de cicatrisation. Peu après, cette femme revient se faire soigner, non phis pour son pounion, qui est en bon état. mais pour une osteo périostite de l'os frontal, qui cède au même traitement antisyphilitique. Il est donc indéniable que cette femme avait été atteinte, en peu de temps, d'accidents syphilitiques diversement localisés, gomme vaginale, syphilis du poumon, ostéo-périostite frontale. A en juger par la marche rapide et exceptionnellement grave de la lesion syphilitique pulmonaire, cette femme était destinée à mourir; elle fut sauvée par le traitement spécifique.

l'ai été témoin d'un fait du même genre. Je soignais, rue Richelieu, un malade qui se croyait atteint de grippe. Il toussait, il était fébruétant et se plannait de douleurs thoraciques surtout au sommet du poumon gauche. En ce point, je constatai du souffie et des râles de congestion pulmonaire. Cet homme, jusque-la de constitution robuste, demanda un vest atoire que je prescrivis ainsi qu'une potion au kermés. Les jours suivants, la situation empira; la toux et la dyspue devinrent les symptômes domuants, la toux etait incessante et la dyspuée prenait pendant la nuit des proportions inusitées. Les crachats ne tarderent pas à devenir muco-purulents et numinulaires; les rales du debut se transformèrent en gargouillement; les forces declinèrent et je pensai, je l'avoue, à une pneumonie tubercu-feuse aigue.

Le pronostic était des plus graves. Incidemment le malade me confia que depuis quelques jours il souffrait du testicule gauche. J'examinai ce testicule, il était gros et douloureux; c'était bien une orchite et non une épididymite; du reste il n'y avait point de blennorrhagie, et je pensai aussitôt à un accident tertiaire syphilitique. l'interrogeai le malade dans ce sens, et il me répondit avoir eu un chancre dix ans apparavant. Cette révélation fut pour moi un trait de lumière : la syphilis ne pouvait-elle pas être à la fois la cause des lesions pulmonaire et testiculaire? Je preservis l'iodure de potassium à haute dose, et le demandar aussitôt l'avis de M. Fournier qui n'hesita pas dans son diagnostic: l'orchite et la pneumopathie lui parurent également syphilitiques, et il conseilla des frictions mercurielles associoes à l'io lure de potassium. La scène changea si brusquement, que déja, les nuits survantes, il n'v avait plus de dyspuece Quinze jours après le debut de ce traitement, la fièvre etait tombée, l'état général était devenu excellent, southe et gargouillement avaient disparu, et, comme signe local, il ne restait au sommet du poumon gauche qu'une légère matite avec quelques râles qui finirent par disparaitre. La lésion testiculaire fut du même coup ameliorée et guérie. C'est la

un fait indéniable de syphilome pulmonaire à marche aiguë et phagédénique, aboutissant rapadement à la fonte du sommet du poumon, et arrêté net dans son evolution par le traitement specifique. Je n'ai jamais perdu de vue cette personne, je l'ai même traitee depuis cette époque pour un panaris syphilitique, mais il n'a jamais plus eté question d'accidents pulmonaires.

On trouvera, dans mes leçons cliniques, plusieurs observations de ce syphilome broncho-pneumonique tébrile, aign et subaigu. Dans presque tous ces cas, il a simulé la broncho-pneumonie tuberculeuse aigué. Début assez brusque, fièvre vive, toux et dyspnée, expectoration muco-purulente, amagrassement rapide, sueurs profuses; matité, râles, souffle et gargouillements; tels sont les signes et les symptômes rommuns au syphilome broncho-pneumonique aigue et à la broncho-pneumonne tuberculeuse aigué ou subaigue.

On a dit que la pneumopathie syphilitique s'installait sans nièvre, sans amaigrissement, sans aucun phénomène d'hectienté. Cela est vrai pour un certain nombre de cas, à marche lente, que nous allons étudier plus loin, mais non pour les formes aigués, dont le diagnostic est extrémement difficile. Qu'on veuille bien rélléchir aux observations concernant les cas aigus et on conviendra que des malades atteints de fièvre, chez lesquels on constate des signes de ramollissement pulmonaire, qui ont des crachats purulents, qui sont tourmentés par des sueurs nocturnes et qui vont à une consomption rapide, le tout évoluant en quelques semaines, on conviendra, dis-je, que ces malades ressemblent cliniquement à des gens atteints de phthisie aigue.

Chez eux, il est vrai, la dyspnée est souvent intense, hors de proportion avec la lésion, mais ce symptôme ne suftit pas à mettre sur la voie du diagnostic. Les signes physiques, râles, soufile, gargouillement, sont ceux de la phthisie aigué. La localisation des lesions, a-t-on dit, peut réveler l'existence d'un syphilome, parce que la lésion syphilique siège souvent à la partie moyenne du poumon, surtout à droite. Cette topographie speciale est en effet

importante à connaître; elle peut faire penser à la syphilis, mais elle n'est pas constante, pinsque, dans un cas de M. Raymond et dans l'une de mes observations, la lesion était au sommet du poumon, siège habituel de la tuberculose.

Le syphilome aigu et la broncho-pneumonie tuberculeuse aigué ont donc les plus grandes analogies. Aussi ne peut-on faire le diagnostic de syphilis pulmonaire que si le malade présente en même temps d'autres lésions syphilitiques, une osteite ou une périostite douloureuse, une gomme ulcérée, une éruption spécifique, un testicule syphilitique. Il suffit de dépister un stigmate syphilitique, une exostose du tibia, une périostose du frontal, il suttit de la présence des cicatrices syphilitiques et de l'absence plusieurs fois constatée de bacilles de Koch dans les crachats, pour nous engager à porter le diagnostic de pneumopathie syphilitique aigué. En un mot, s'il n'existe pas de symptômes pathognomoniques du syphilome pneumonique aigu, il faut du moins s'entourer de tous les renseignements qui peuvent mettre sur la voie du diagnostic. Chez un de mes malades de l'Ilôtel-Dieu, le syphilome pneumonique a eté diagnostique grace aux syphilides tertiaires de l'épaule et du dos; chez le malade que j'aivu avec M. Fourmer, c'est la syphilis du testicule qui nous a révélé la nature syphilitique de la lésion pulmonaire; chez la malade de M. Giraudeau, c'est une gomme ulcérée du vagin qui a permis de dépister la syphilis aigne du poumon.

Sous quelle forme évoluent les lésions qui provoquent le syphilome aign et fébrile du poumon? Co syphilome peut être erconsent (gomme syphilitique) ou diffus (syphilome broncho-pneumonque). Les gommes du poumon ont le volune d'une lentille, d'une noisette, d'un œuf et au delà, elles sont plus ou moins nombreuses: elles siègent à la superficie du poumon, sons la plèvre, ou dans la profondeur de l'organe. Indurées et grisatres à la première phase de leur évolution, elles finissent par se ramollir, elles se transforment en une bouille jaunâtre qui peut se déverser dans une bronche en laissant à sa place une cavité, une

caverne gommeuse dont les parois sont formées de tissu tibroide Sous l'influence du processus curateur, les parois de la caverne peuvent bourgeonner, la cavité se retrecit et finit par disparaître; elle est remplacée par un tissu cicatriciel de guérison.

Le syphilome diffus du poumon revêt une forme spéciale, il determine une sorte de broncho-pneumonie syphilitique dont la marche peut être aigué, subaigué ou chronique. La forme aigué, celle dont il vient d'être question dans les exemples cités plus haut, est une forme assez rare; l'examen incroscopique de cette broncho-pneumonie syphilitique aigué a donne à M. Rémy les résultats suivants:

a A l'examen microscopique, dit M. Rémy, la tumene est constituce par un certain nombre de novaux de bronchopneumonie à divers états (catarrhal, fibrineux et caséeux). Il n'existe pas d'encapsulement bien net par une zone de tissu fibreux, comme dans les gommes, sur toute l'étendue de la lésion. Cependant, en quelques points, on voit cet encapsulement; mais il n'est pas dù à un ti-su de nouvelle formation, il est constitué par la cloison du lobule. On ne trouve pas une artère comme centre; les lesions sont plutôt groupées autour des bronches comme dans la broncho-pueumonie. L'ensemble total resulte de plusieurs petits amas d'apparence caséeuse, entourés de zones plus vivantes. L'amas caseoux est constitué par des alvéoles pulmonaires remplis de cellules dont la forme est impossible à delimiter et qui semblent être en dégénérescence graisseuse. L'enveloppe de chaque amas caséeux est formée tantôt par une cloison tibreuse interlobulaire épaissie, tantôt par des alvéoles remplis de leucocytes et présentant des parois épaissies. On constate, en outre, dans le voisinage et dans l'épaisseur des bronches, des vaisseaux ou des cloisons interlobulaires, des amas de jeunes cellules qui révêlent un état phlegma-

La broncho-pneumonie syphilatque a cté bien étudiée

^{1.} Jacquin. Thèse de Paris, 1884, p. 30.

chez le fœtus et cher le nouveau-né par MM. Balzer et Grandhommet; ils ont trouvé des lésions analogues à celles de la broncho-pneumonie vulgaire; toutefois, les lésions vasculaires et interstitielles leur out paru predominantes, tandis qu'ils ont constaté une desquamation épithéliale et des exsudats moins intenses.

Quoi qu'il en soit, que le syphilome pulmonaire diffus debute par une broncho-pneumone à forme bâtarde, avec infiltration parenchymateuse engainant la bronche et l'alvéole, ou que le processus prédomine aux artérioles, il n'en est pas moins vrai que le syphilome diffus peut avoir une évolution rapide on une évolution lente. Au cas d'évolution rapide, la lésion aboutit à la fonte des tissus envalus; la syphilis tértiaire détermine alors une sorte de phagedénisme du poumon, comme elle détermine ailleurs le phagedémisme du voile du palsos ou du pharynx; ces cas-là simulent la broncho-pneumonie tuberculeuse agué.

2º — SYPHILOME PULMONAIRE SIMULANT LA TUBERCTIOSE CHRONIQUE VELIGATEE

Après avoir étudié le syphilome broncho-pueumonique aigu, fébrile, simulant la broncho-pueumonne tuberculeuse aigue, etudions une autre forme de syphilis pulmonaire, la forme lente qui simule la tuberculose chronique vulgaire, avec ou sans cavernes. Les exemples suivants nous serviront de type:

En novembre 1878, M. Fournier² rapportait l'histoire d'une femme, qui était venue lui demander ses soms à l'hôpital de Loureme pour un enorme ulcère phagédenique syphilitique occupant l'extremité du pied, la face plantaire, la portion

^{1.} Batter et Grandhommie. Revue mensuelle des muladies de l'enfance, 1887.

^{2.} Formier Phygédénisme tectiaire du pied; phthisic syphilitique simulant la pathisic commune, traitement specifique, guerrson, Bulletin de l'Academie de médecine, 19 novembre 1878.

antérieure du métatarse, et ayant déterminé à ce niveau des mutilations considérables. M. Fournier ordonne des frictions mercurielles et l'iodure de potassium. Cette matade avait en outre un aspect cachectique; sa physionomie était celle d'une phthisique, si bien que l'on soupgonna chez elle

tout d'abord une tuberculose pulmonaire.

« Cette présomption, déduite de l'habitus extérieur, dit M. Fournier, trouvait immédialement un appoint formel dans certains troubles accusés par la malade que bait tousser depuis plusieurs mois, qui expectorait en abondance des crachats verts et purulents, qui, de plus, se plaignait d'accès fébriles et de sueurs nocturnes profuses, etc., etc. L'examen physique du thorax achevait de dunger le diagnostic dans le même sens. La percussion et l'auscultation, en effet, nous révélaient ceci : au sommet gauche (là seulement, il est vrai, le reste des poumous paraissant indenme), matité assez étendue, soit en avant, soit en arrière; au même niveau, souffle rude, intense et veritablement caverneux; en plus, râles caverneux, gargouillement à grosses bulles après la toux. En resumé, troubles généraux, troubles fonctionnels locaux, signes physiques, tout concordait à accuser la phthisie pulmonaire. a

Bien que l'idée d'une affection pulmonaire d'origine syphilitique soit venue à l'esprit de M. Fournier, ce maître emiment cont devoir s'en tenir au diagnostic le plus probable, à celm de phthisie tuberculeuse; le diagnostic à cette époque n'était pas éclairé par la recherche du bacille de Koch. L'évolution ultérieure ne devait pas donner raison à M. Fournier. Cette malade, a dont on eût escompté les jours à brève échéance v, se prit soudainement, sous l'inthience du traitement spécifique, à meux aller, ses forces se relevèrent, si bien que lorsqu'elle quitta l'hôpital après un séjour de quatre mois, elle était grosse et grasse, absotument bien portante, ayant repris sa santé première. Ce n'est pas tout, les lésions locales et les troubles fonctionriels s'étaient amendés en même temps que l'état general. L'oppression, les points de côté s'étaient dissipés et les beuts d'auscultation étaient réduits à quelques craquements ou quelques râles sous-crépitants disséminés. Lorsque M. Fournier revit la malade après plusieurs mois, il fallant véritablement une auscultation minutieuse pour retrouver des indices maines de la lesion.

M. Panas a public, sur la syphilis pulmonaire simulant la tuberculose, une observation du même genre; en voier le résumé : « Une femme de trente-deux ans vient me consulter, dit M. Panas, pour une lésion de l'œil gauche et pour une maladie du poumon. Elle raconte que la Jesion de l'œit a débuté par un petit point blanchâtre au bord interne de la cornée. Un peu plus gros qu'une tête d'épingle, ce bouton a augmenté rapidement; l'ord est devenu rouge et la vue s'est perdue en quinze jours. Nous trouvous l'est très augmenté de volume; la cornée, hypervascularisée et opaque, ne peut être différenciée de la conjonctive. Près de son bord interne, se dessine, sous un chémosis intense, un bouton jannátre, analogue à un tubercule. Au-dessus, à travers une perforation selérale, le corps ciliaire fait hernie sous forme d'un champignon noiratre. La perception lumineuse est abolie. Tel était l'état de l'wil. A l'examen du thorax, le poumon gauche est sain, mais le noumon droit est mat dans son tiers supérieur et l'auscultation y révèle, en arrière, comme en avant, de gros râles muqueux et des gargonillements, indices d'une tuberculose arrivant à la finde sa deuxième période et marchant vers la caverne. Ajouter a cela de petites hemoptysies, une toux continuelle avec legère expectoration et un amasgrissement de vingt kilogrammes. Malgré cet amaigrissement, la malade a gardé les apparences de la santé; elle a de l'appétit, une mine rose et ne souffre pas. Ce ne serait pas une raison pour écarter la phthisie, mais je suis mis en eveil par l'existence d'une corona veneris que la malade porte au tront. Cette femme avait eu la syphilis, il y a sept ans; le chancre était passé inapercu, mais deux fausses couches, deux enfants morts en bas âge, puis une éruption généralisée de syphilides ulcéreuses qui ont laissé sur tout le corps de nombreuses cicatrices; tout cela joint aux syphilules du front affirmait suffisamment le diagnostic. Un pouvait des lors espérer que la lesion oculaire et la lésion pulmonaire etaient de nature symbilitique.

syphilitique.

a Je donnai aussitôt l'hydrargyre en injections hypodermiques; tous les deux jours, une injection de peptonate de mercure à la dose de Xà gouttes, ce qui représente à peu pres un centigramme de principe actif. Dès la seconde injection, l'amelioration a été remarquable et les progrès etnent sensibles à chaque nouvelle injection. Sur cet œil, qui etait une coque rouge, staphylomateuse et crevée en un point, nous avons vu, peu à peu, la sclérofique, la cornec et l'iris se différencier et l'œil reprendre sa forme et son volume. En même temps, le poumon se modifiait rapidement: la matité, les râles diminuaient, puis dispacaissaient!, 1

Nous avons en dans mon service de l'Hôtel-bieu des cas tout aussi concluants. l'ai eté témoin, il y a quelques années. d'un fait du même genre. Je fus mandé auprès d'un jeune homme condamné comme phthisique; il s'agissait de decider s'l était en état de partir pour le Midi afin d'y passer les quelques mois qui lui restaient à vivre. Je me rendis auprès du malade, mais, dés que j'eus pénétré dans sa chambre, il me regarda d'un o il significatif, il venait de me reconnaître comme le le reconnaissais moi-même pour être venu me consulter l'année précédente pour une large syphilide ideéreuse qui avait envalu le bras, le coude et l'avaist-bras. Sur cette plaje ulcéreuse et purulente, il avait appliqué des polimades, des onguents, des emplatres sans le monadre succès. Le traitement spécifique que j'avais present à cette époque, frictions mercurielles et jodure de potassium. ent rapidement raison de cette ulcération tertiane syphilitique qui durait depuis près d'un an. Actuellement, je

¹ Pance Goranes syphittiques de Luci et du poumon simulant la tube et lesse, Medecine moderne, 5 février 1891.

retrouvais ce jeune homme avec toutes les apparences d'un phthisque arrivé à une période avancee; il me raconta qu'il avait eu « un rhume négligé » huit mois avant; il s'était mis à tousser, à cracher et plusieurs fois même il avait en de légères hemoptysies. Pur il avait perdu l'appêtit, des sueurs nocturnes étaient apparues, l'expectoration était devenue muco-purulente, et les differentes médications qu'on a l'habitude de prescrire contre la tuberculose pulmonaire étaient restees sans resultat.

A l'auscultation, je constatai, vers l'angle inférieur de l'omoplate du côte droit, un soufile caverneux, et du gargouillement. Le siège, insolite pour une caverne tuberculeuse, me donna dejà à reflèchir; mais avant tout, instruit du passé, par l'ulcération terfiaire que j'avais soignee et guérie l'année precedente, je soupconnar la syphilis pulmonaire et je prescrivis le traitement spécifique consistant en frictions mercurielles et iouure de potassium dont la dose fut élèvee jusqu'a 10 grammes par jour. En quelques semaines, la metamorphose fut complete; en même temps que le malade revenait a la vie, les signes physiques disparaissaient; ici comme chez les malades de M. Fourmer, et de Gubler, la cavité pulmonaire se comblait. l'expectoratron duminuait, d'un jour à l'autre les progrès etaient sei solles. La guerison ne s'est pas démentie.

Les observations précèdentes donnent une idée du syphilome pulmonaire à marche lente simulant la tuberculose chronique commune. Cette forme de pneumopathie syphilitique s'installe insidieusement, presque sans tièvre : dans sa preimere phase, elle simule une bronchite, un foyer de conzestion pulmonaire, une brotcho-pucumonie mal definie; l'appétit est conserve, le malade ne magnit pas, la toux est frequente, l'expectoration n'a encore aucun caractere particulier. Plus tard, d'autres symptômes apparaissent : douleurs, dyspuee parlois violente, augmentant surtout le soir et la mut ; expectoration puridente, sueurs moclumes, perte de l'appetit, amagressement, plus tard entin, hexre hectique, gargouillement, souffie bronchique, souffie caverneux, sur-

vant le degré de la lésion (induration, ramollissement, caverne). On a parlé d'expectoration gommeuse, de vomique syphilitique, je pense que c'est là un fait bien exceptionnel. Les hémoptysies sont rares et peu abontantes; le malade ne rend, le plus souvent, que des crachats hémoptoques; néaumoins, dans une observation de M. Lancereaux, beaucoup de sang fut expectoré, et, dans une observation personnelle, la quantité de sang rendu avait atteint la valeur de deux verres.

Le syphilome chronique occupe souvent la partie moyenne du poumon droit, en dehors du lule, comme les pneumopathies syphilitiques à marche aigne. Le foyer des bruits d'auscultation est donc localisé, soit au myeau de l'épine de l'omoplate, soit en avant, au myeau des troisième et quatrième espaces intercostaux. A cette règle, il y a de nombreuses exceptions (observations de fournier et de fubler).

Si le syphilitique pulmonaire devient moins rapidement phthisique que le tuberculeux, si, tout en expectorant des fibres élastiques, voire même des fragments de gomme, il peut conserver pendant quelque temps une bonne santé apparente, il ne faut cependant pas exagérer cette idee de Bazin, que le syphilit que est toujours un a caverneux bienportant ». Quel que soit le mode de delmi de cette puennopathie syphilitique, alors même que le malade a conservé pendant un certain temps les apparences de la sante, il est rare que la guerison survienne si le traitement n'intervient pas: tôt ou tard, les troubles fonctionnels apparaissent, les crachats deviennent nummidanes, la fièvre s'allume, les sueurs nocturnes sont profuses, l'amaigrissement lait des progres rapides, les ongles s'incurvent, et, faute de traitement, le malade meurt en pleme consomption, comme meurt un phthisique tuberculeux.

Quelles sont donc les causes de cette phthise syphilitique? Nous comprenons facilement comment des gommes pulmonaires tmissent, après ramollissement, par laisser des cavernes; nous comprenons encore que le syphilitique

devienne cachectique par le développement simultané de lesions spécifiques ou de dégénérescence amyloide dans les autres parenchymes (foie, reins, rate, larynx), mais comment la syphilis pulmonaire peut-elle faire du malade un phthisique? Il n'est pas dans les allures de la syphilis tertiaire des autres organes de déterminer la fièvre hectique et la consomption avec sueurs nocturnes et ongles hippocratiques. Les découvertes microbiologiques semblent simplifier le problème, et je pense que, chez le syphilitique pulmonaire, la fièvre hectique n'est pas directement le fait de la syphilis; elle est le résultat d'infections secondaires dont la genèse est facile à saisir. La syphilis crée dans le poumon des ulcérations, des cavernes, dans lesquelles pullulent des micro-organismes, Quelques-ons de ces microbes trouvent dans l'excavation pulmonaire un terram favorable aux produits infectioux et toxiques.

Le diagnostic du syphilome pulmonaire chromque est entouré des plus grandes difficultés, en raison de ce fait, que pas un seul signe, par sa présence ou par son absence, ne permet d'affirmer que la pucumopathie est syphilitique. La présence du bacille de Koch dans les crachats tranche la difficulté, mais tubercule et syphilome peuvent se développer simultanément dans le même poumon, et alors tout conspire pour égarer le diagnostie, troubles fonctionnels, signes

physiques et examen bactérrologique,

Sans un hasard heureux, amenant en une région quelconque le développement d'une gomme, d'une ostéo-pérnostique, d'une éruption tertiaire, sans la presence de cicatrices caractéristiques. la nature de la puelimopathie passerait souvent inapercue. Chez un de mes malades de la salle Saint-Christophe, c'est la glossite tertiaire qui nous a mis sur la voie du diagnostic; chez un malade de Gubler, la nature de la lésion polimonaire lut soupeonnée grâce à l'exostose du tibia; chez le sor-disant phthisique aupres duquel je fus appelé, c'est l'ulceration tertiaire du bras qui révéla le diagnostic; c'est la corona reneris qui fit supposer à M. Panas que la caverne pulmonaire de sa malade était d'origine syphilitique. Règle générale, malgré l'immense superiorite de fréquence de la tuberculose sur la syphilis pulmonaire, on doit toujours scruter les antecédents personnels et héreditaires des malades, et, si l'on dépiste quelques stignates de syphilis, il faut, sans hésiter, instituer le traitement spécifique.

La syphilose pulmonaire que je viens de décrire est due an syphilome circonscrit (la gomme) et au syphilome diffus. Au cas d'évolution aigue, les événements se précipitent et la matadie prend les apparences de lésions pulmonaires tuberculeuses aigués. Au cas d'évolution lente, les lésions aboutessent peu à peu à la caséification, à l'adécration pulmonaire, à la caverne; elles simulent la tuberculose chromque vulgaire. En résumé, qu'il s'agisse de syphilome commeux circonscrit (la gomme), ou d'intiltration gommeuse diffuse (la fausse broncho-pneumonie), nous assisturs à un processus pulmonaire à tendance ulcéreuse, dont l'évolution peut être rapide ou lente avec tous les intermédiaires.

5" — SYPHILONE PULMONAIRE A PRÉDOMINANCE SCLÉREUSE, SCLÉRO-GONNEUSE, AVEC OU SANS DILATATIONS BRONCHIQUES, AVEC OU SANS ADÉNOPATHIES

Dans la variété de syphilome pulmonaire que nous allons actuellement étudier, la lésion est constituée par une hyperplasse du tissu conjonctif qui forme le stroma du poumon. In véritable tissu de sclérose est ainsi répandu et disséminé dans tout le parenchyme. Cette cirrhose pulmonaire syphilitique, qui chinquement revêt le plus souvent l'aspect de la broncho-pneumonie chronique, présente, en géneral, les altérations anatomiques suivantes : dans un lobe du poumon apparaît un bloc gris rougeâtre, dur, criant sous le scalpel, parsemé de bronchectasies ampullaires ou sacciformes, reconvert d'une plèvre très épaissie et avoisinée

par des lésions de périostite intercostale. Parfois le poumon est raviné à sa surface par des sillons qui irradient à la facon des cicatrices que l'on observe sur le foie des syphilitiques; il est encore sillonné dans sa profondeur par de larges bandes de selérose ayant l'aspect blanc nacré des tendons. La lésion peut offrir un mode d'agencement très variable; elle peut être purement scléreuse, sans nodules casécux ou gommeux apparents; elle peut être acléro-gommeuse : on decouvre alors sur les bronches, ou dans le tissu sclérosé péri-brouchique et péri-lobulaire, des gommes partois si petites qu'on ne saurait dire au premier abord si ce sont des granulations tuberculeuses ou des gommes microscopiques. La lésion peut revêtir une forme analogue à la pneumopathie syphilitique des nouveau-nés, que nous aurons à étudier plus loin sous le nom de pneumonie blanche.

Le processus de cette selérose pulmonaire et son histogenèse présentent quelques particularités intéressantes. La lésion débute le plus souvent autour des bronches de moyen calibre, au niveau même du hile, d'où elle semble irradier dans le parenchyme pulmonaire. Le tissu de nouvelle formation forme ainsi un manchon fibreux, parfois chondroide, autour des bronches ou des artérioles qui les accompagnent. Il entoure enfin l'alvéole, puis le lobule pulmonaire luimème, et constitue, par sa répartition, une bronchopneumonie véritable. La prolifération conjonetive exerve une action déformante sur les bronchioles, qui peuvent être ditatées ou diminuées de volume. Quant aux alvéoles, ils sont tassès les uns contre les autres, et leur épithéhum est souvent en dégenèrescence graisseuse.

Dans quelques cas, les lésions syphilitiques bronchopulmonaires sont accompagnées de pleurésie chronique avec éphississement de la plèvre et épanchement pleurat; l'épanchement peut même être la lésion dominante, ainsi que nous le verrons au chapitre concernant la pleurésie syphilitique.

La cirrhose pulmonaire syphilitique est dissicile à dépister.

On diagnostique bien une broncho-pneumonie chronique, d'après tels on tels signes que le malade presente depnis des mois ou des annees; plus tard, si des crachats abondants et fétides apparaissent, avec gargouillement et souffie caverneux, on reconnaît aisément une dilatation des bronches: diagnostic facilité d'ailleurs par les antécédents pulmonaires et par l'absence de bacilles de Koch dans les crachats. En médecin soucieux des signes fournis par l'auscultation arrive donc à poser un diagnostic anatomique précis et dit : broncho-pneumome chronique, état fibroide du poumon avec ou sans difatation des bronches. Mais, co am lui échappe, c'est l'origine de cette pneumopathie; il me trouve, pour l'expliquer, ni rougeole, ni coqueluche antérieure, et sans l'apparition d'une lésion spécifique au Parvix, à la peau, au tibia, ou ailleurs, sans la présence ete cicatrices syphilitiques, la nature syphilitique de la lesion gonhoonaire passerait maperçue. Cette broncho-pneumonic scléreuse, dont la marche est en genéral lente, peut, par e «ception, procéder par poussées aigués. Elle est susceptible « l'être améliorée par le traitement antisyphilitique.

Le syphilome scléreux est souvent accompagné de dila-Lation bronchique, qu'il s'agisse de syphilis héréditaire (Halzer, Grandhomme et Grawitz) ou de syphilis acquise. L'arfois même, l'ectasie bronchique occupe une place preconderante. Plusieurs observations de bronchectasie syphilatique sont consiguees dans la thèse de M. Bourdout!; en coici un exemple: Un homme de cinquante-hint ans, ayant en la syphilis à l'âge de vingt-cinq ans, entre dans le service de M. Lancereaux pour une affection broncho-pulmonaire caractérisee par une toux incessante et par une abondante expectoration. Cet homme tousse depuis dix ans, il rend jusqu'a 200 et 500 grammes de crachats purulents en vingtquatre heures. A l'examen du thorax, on constate, aux bases plus qu'aux sommets, des gargouillements qui, joints aux

^{1.} Bourchen. Contribution à l'étude de la syphilis pulmonaire. (Dilatition des branches "Tuèse de Paris, 1896.

signes précèdemment cités, font diagnostiquer la dilatation des bronches. D'autres signes, l'albummurie, l'iedème des membres inférieurs, la dyspuée font admettre egalement l'existence d'une néphrite. Le malade succombe et l'autonsie donne les résultats suivants : toutes les bronches sont dilatées d'une façon uniforme et evindrique; la paroi des bronches dilatées est transformée en un tissu grisatre. résistant, qui empiète sur le parenchyme voisin. Le tissu de nouvelle formation qui remplace la paroi bronchique est infiltré de gommes miliaires; plusieurs de ces gommes sont calcifiées; elles ont l'apparence de petites pierres du volume d'une tête d'épingle à un pois. Le tissu interbronchique est resistant et parcouru de tractus fibreux peu épais. La lésion bronchique scléro-gommeuse domine la sclérose pulmonaire, car on ne constate nulle part ces blocs libreux résistant à la coupe, répondant à la description de la pneumonie interstitielle syphilitique. Le foie est syphilitique et realise le type du toje ficelé. Les reins sont atteints de dégénérescence amyloide d'origine syphilitique. C'est en détruisant tout le système de résistance des parois bronchiques, que la syphilis a créé la bronchectasie.

De toutes les formes anatomiques de la syphilose pulmonaire, la bronchectasie, restreinte on généralisée, est certamement la plus rare. Elle est toujours associée en proportions diverses à de la broncho-pneumonie, à de la sclérese, à de la pleurésie. Les symptomes et l'évolution de la bronchectasie syphilitique ne différent en rien des symptomes qui accompagnent la bronchectasie en général.

Au syphilome pulmonaire s'associent parfois des adénopathies syphilitiques du médiastin. Ces adenopathies trachéobronchiques existent aux cas d'hérédo-syphilis ou au cas de syphilis acquise. Elles ne sont pas frequentes, mais elles peuvent acquerir une importance preponderante par la compression qu'elles exercent sur les organes du voisinage. Voici une observation d'adénopathie héredo-syphilitique!:

¹ Dufourg. De l'adenopathie trachéo bronchique syphilitique. Thèse de Bordeaux, 1882

A. 6... est accompagnée par sa mère à la consultation gratuite de l'hôpital Saint-André, le 28 janvier 1885. Cette enfant, âgue de dix ans et demi, souffre depuis trois mois de palpitations cardiaques, d'étourdissements avec anhelation et caphalée violente vespérale. Une toux très opiniatre et très pénible, survenant par quintes, fatigue la petite malade depuis à peu pres trois mois.

Nous apprenons que la mère a fait deux fausses conches à sept mois et demi et à huit mois. Avant la naissance de A..., cette femme a eu mal à la gorge, elle a perdu ses cheveux et elle a constaté sur le corps des taches et une éruption à la panine des mains. En mois et deini avant ces accidents, le mari avait presenté des phénomènes analogues. Examen de la petite malade : les dents sont des dents héredo-syphilitiques, crénelées, cuspidées à trois points sur leur bord libre, ulcérées sur leur face antérieure. A la palpation du con, on trouve des deux côtes une chaine ganglionnaire, les eunglions sont durs, non agglomères; le thorax est maigre, en carène; les creux sus et sous-claviculaires sont déprirnes et fortement prononcés. Les veines jugulaires sont dilatées, et sur la face anterieure du con se voit un lacis veimeux abondant, affaissé au repos, mais qui goutle sous l'influence d'un effort. A la percussion, on constate une zone de matité, surtout prononcée au myeau de l'articulation sterno-claviculaire droite et, en arrière, au niveau des trois premières vertébres dorsales. Dans tout le sommet droit, on tronve un souffle dur, presque caverneux, avec quelques rales humides. L'enfant a des quintes de toux qui durent plusieurs minutes et qui la menacent d'asphyxie. En somme, on trouve là les symptômes de l'adénopathie mediastine tracheo-bronchique. L'expectoration est muco-purulente et consuderable. Étant donné le diagnostic d'hérédo-syphilis, on ordonne : iodure de potassium, 10 grammes; sublimé corrosif, 5 centigrammes; sirop de groscille, 150 grammes. Trois cutterees à cafe par jour. Chlorate de potasse, 3 grammes par jour.

Sous l'influence de la médication spécifique, l'appétit

revient dès la première semaine et la céphalalgie cesse; le cœur reprend l'alture normale; la matite interscapulaire s'efface; la respiration s'améliore. Modifications paralleles s'observent dans la chaîne ganglionnaire. Après vingt-cinq jours de traitement, c'est à peine si on trouve de la matité au niveau de l'articulation sterno-claviculaire droite. Sous la clavicule droite, le nurmure vésiculaire reparaît, la toux est moins quinteuse, les crises de suffocation spasinodique dinninuent de frequence, puis disparaissent. L'enfant est examinée en janvier 1886 : cœur et poumons ne présentent plus rien d'anormal. Elle est encore revue en 1887 à plusieurs reprises. La guérison se maîntient. L'adénopathie tracheo-bronchique, d'origine applichtique, etait donc ici indéniable

M. Balzer a rapporté un cas d'adénopathie trachéo-brouchique dans un cas de syphilis acquise! Il s'agit d'un malade qui avait eu, entre autres symptômes, du cornage et du tirage; on trouva à l'autopsie : une adénopathie selerogonneuse des ganglions trachéo-bronchiques avec syphilieme seléreux broucho-pleuro-pulmonaire. Dans un cas publié par M. Raymond, au sujet d'une malade qui avait eu, entre autres symptômes, du cornage et du lirage, on trouva à l'autopsie une adénopathie syphilitique péri-trachéale avec reliééeissement de la trachée et compression du nerf récurerent droit.

4º — GANGRÈNE PULMONAIRE SYPHILITIQUE

Il y a une gangrène pulmonaire syphilitique, a En pareil cas, dit M. Mauriau³, l'expectoration exhale une mauvaise odeur qui va jusqu'à la fetidité gangréneuse. Le fait n'est

^{1.} Forget. Suphilose pulmonaire compliquée d'adenopathie trachenbronchique. These de Boi is aux, 1899.

^{2.} Ray nond. Societe medicule des hopitaux, ja a 1890.

^{3.} Mauriac. Syphilis fertiaire et syphilis héréditaire ,1890, p. 436.

pas commun, mais on doit le noter; il est même surprenant qu'il soit si rare, car bien des conditions favorables à la gaugrène sont ici réunies : nécrobiose du parenchyme, contact de l'air avec les produits de régression pulmonaire, stagnation des crachats dans les bronches dilatées ou dans les cavités gommeuses. »

L'observation suivante duc à Feulard est un cas de gangrène pulmonaire syphilitique. Un homme de trente-sept ans, syphilitique depuis l'age de vingt ans, fut pris après quelques jours de malaise, d'un point de côté, avec fièvre et expectoration. A l'auscultation, on trouve une inspiration soufllante et un foyer de râles localisé en arrière au tiers moven du poumon droit. L'expectoration est noirâtre et d'une odeur alliacée. On porte le diagnostic de gangrène pulmonaire et, le malade étant syphilitique, on le soumet à l'iodure de potassium. Il se produisit d'abord une amélioration, mais un mois plus tard, à la suite de quintes violentes, le malade rendit des crachats félides, rougeatres et purulents. En deux mois, on put constater la formation d'une caverne sous la clavicule droite; l'état général et les signes d'auscultation étnient tels que M. Duguet n'hésita pas à faire de ce malade un phthisique arrivé à la période cachectique. Toutefois, l'examen des crachats fait par Feulard et confirmé par M. Chantemesse n'ayant décelé aucun bacille de Koch, on revient à l'iodure de potassium à la dose de 4 et 5 grammes par jour, avec l'idée que la lésion pulmonaire était peut-être bien syphilitique. A la suite de cette médication, l'amélioration fut manifeste; néanmoins, une nouvelle vomique gangréneuse se produisit un mois plus tard. Les frictions mercurielles furent associees au traitement joduré et dés lors le succès thérapeutique fut complet; en trois mois la cavité pulmonaire était comblée et six ans après, Feulard ayant revu cet homme, put constater que la guérison ne s'était pas démentie.

^{1.} Feulard. Soc. de dermat. et de syphiligraphie, séance du 18 mai 1885.

J'ai cité dans le cours de ce chapitre une observation du D' Latty ayant trait à une fillette de huit ans, manifestement héré-lo-syphihitique et sour de plusieurs enfants également infectés de syphilis héreditaire. Cette petite mala le fut prise d'une pneumopathic ayant tous les symptômes de la gangrone pulmonaire; elle climinait ses produits gommeux par des crachats couleur lie de vin et d'une horrible fétidité. L'enfant guérit et l'evacuation de ses gommes fut suivie d'un retrait enorme de l'une des mothes du thorax.

5° — PNEUMOPATRIE STPHILITIQUE ASSOCIÉE A LA TUBERCULOSE PULMONAIRE

Occupons-nous maintenant de l'association possible de la syphilis pulmonaire et de la tuberculose. Cette association tuberculo suphilitique peut se faire de deux facons : tantôt c'est la tuberculose qui vient compliquer la syphilis, tantôt c'est la syphilis qui vient compliquer la tuberculose. Envisageons cos deux modalites.

Dans la première categorie, la tuberculose se déclare chez un syphilitique; elle peut faire son apparition, d'une facon precoce, des les premièrs mois de la syphilis ou, d'une façon tardive, quelques années plus tard. L'apparition precoce de la tuberculose est parfois tellement hâtive, qu'elle est contemporaine de la roséole et des premières plaques muqueuses; je me demande, en pareil cas, si la tuberculose n'existait pas dejà à l'etat latent et si la syphilis n'a pas fait germer ou éclore des graines bacillaires qui somentlament. J'ai vu deux cas de ce geure, dont l'un avec M. Fournier : chez un jeune garçon de vingt ans, solide et d'apparence robuste, les premières hemoplysies et les signes unitaax de tuberculose pulnonaire au semmet gauche apparurent deux mois après le chancre syphilitique. M. Jacquinet a reum dans sa thèse huit observations concernant l'appa-

^{1.} Jacquinet. Tuberculose pulmonaire chez les syphilitiques. Thèse de Paris, 1896.

rition précoce de la tuberculose chez des individus en pleine periode secondaire, alors qu'ils présentaient des syphilides cutanées ou muqueuses. l'infection syphilitique ne remontant qu'à quelques mois ou à peine quelques années. « bans ces cas, la tuberculose pulmonaire a suivi une marche rapide et l'evolution de la maladie s'est faite en peu de mois. Si l'on consulte les statistiques, il semble que les cas graves de tuberculose pulmonaire appartiennent à la période où la syphilis a le plus grand degré d'activite et de virulence. » Cette assertion est possible, ajoutons qu'elle n'est pas absolue.

C'est à la période tertiaire de la syphilis que la tuberculose fait le plus souvent son apparition. Au chapitre des laryngopathies syphilitiques nous avons vu comment une syphilide larvingée ulcérée peut déterminer la fixation du bacille de Koch; c'est par un procédé analogue que chez un individu sain et vigoureux, exempt de tout antécédent tuberculeux, une syphilide tertiaire du poumon peut favonser la fixation du bacille et l'éclosion de tubercules dans cet organe. Voità qui nous explique pourquoi, après avoir longtemps cherché en vain le bacille de Koch dans les crachats de malades porteurs de gomines pulmonaires, on pent finir par l'y rencontrer un jour. Si, dans un même poumon, le tubercule s'unit ainsi au syphilome, ce n'est pas qu'il existe un état anatomique hybride, combinaison de ces deux Jésions, sous forme de scrofulate de vérole, comme disait Ricord. La lesion syphilitique et la lésion tuberculeuse naissent, se développent, évoluent côte à côte, mais séparément, et chacune pour son compte; la preuve anatomique en a été faite par M. Potam au sujet d'une autopsic où il rencontra des tubercules disséminés autour d'un bloc de pneumonic blanche syphilitique. Cette infection secondaire du poumon syphilitique par la tuberculose nous permet de paraphraser le vieil adage de Niemwyer : « Le plus grand danger pour un phthisique syphilitique est de devenir tuberculeux v.

Pour M. Landouzy, l'apparition de la tuberculose chez un

ancien syphilitique n'a pas la même gravité que l'apparition de la tuberculose au début de la syphilis, « Tout autres m'ent paru les choses, dit M. Landouzy, quand il s'est agi d'un ancien syphilitique, ayant quelque vingt années de syphilis, auquel venait s'attaquer la tuberculose. Les malades ressortissant à cette variété chronologique d'association morbide m'ent paru, dans une dizaine de cas au moins, faire une tuberculose toute particulère, laquelle tuberculose s'affirmait, au point de vue anatomo-pathologique, piutôt libreuse, et au point de vue de l'évolution, lente, torpide, apyrétique, non diffusante. C'est à propos de cette catégorie de malades, anciens syphilisés, néotuberculeux, que j'ai l'habitude de dire familièrement

qu'ils aboutissent au vérolate de tuberculose.»

La syphilis héréditaire a, sur le développement de la tuberculose, une action qu'on peut interpréter de différentes facons, mais qui est indiscutable, « Ce qui ressort, en toute évidence, de l'observation clinique, dit M. Fournier, c'est que l'hérédité syphilitique, en raison sans doute de l'état d'appauvrissement relatif qu'elle inflige à l'organisme, constitue une prédisposition puissante à diverses maladies. C'est ainsi gu'on a remarqué de vieille date la fréquence des affections scrofulo-tuberculeuses chez les enfants issus de souche syphilitique. Il est certain que le terrain syphilitique est éminemment propice à la culture du bacille; car, de par les statistiques, de par l'observation contemporaine, qui n'a fait que confirmer sur ce point les résultats de nos prédécesseurs, il est indéniable que les hérédo-syphilitiques payent un large tribut aux diverses manifestations de la scrofulo-tuberculose, notamment aux affections osseuses (mal de Pott, coxalgie, etc.), voire au lupus tuberculeux. On peut se demander pour quelle raison le syphilitique donne si souvent naissance à un enfant tuberculeux, si c'est par suite de l'état de cachexie, ce qui n'est pas constant, ou par suite de la transmission d'un agent spécifique qui favorise le développement de l'autre. On sait aussi que la syphilis est une des maladies constitutionelles qui produisent le plus d'avortements, d'adénites strumeuses, de scrotules abâtardies, en un mot, de ces êtres chétifs, rachitiques, de ces sujets malingres ou frappés d'infantilisme, qui sont pour la tuberculose une proje facile, p

6º - SYPHILIS PULMONAIRS HÉRÉDITAIRE

Revenons sur l'importante question de l'hérédo-syphilis, la syphilis héréditaire pouvant se porter au poumon comme ailleurs. La syphilis héréditaire du poumon est précoce ou tardive. Précoce, elle n'est plus à démontrer aujourd'hui. Un la rencontre chez les mort-nés et chez les enfants qui ont véen pendant quelques mois : elle n'a guère qu'un mtérét anatomo-pathologique. Depaul avait déjà observé chez le fætus syphilitique, porteur d'altérations cutanées ou viscérales, cette lésion du poumon que Virchow devait étudier plus tard sous le nom de pneumonia alba. Cette pneumonie blanche, bien décrite encore par Parrot en 1877, et plus tard, en 1879, par M. Cornil chez les enfants morts aux cinquième, sixième et septième mois, caractérise la cachexic syphilitique du nouveau-né, au même titre que le foie silex de Gubler. Elle est bien nommée pneumonie blanche, car son tissu est blanc ou grisatre. La lésion est tantôt disseminée, sous forme lobulaire, tantôt conquente, sous forme pseudo-lobaire. Les nodules hépatisés sont lisses, durs, denses, crient sous le scalpel et tombent au fond de l'eau. Les lésions histologiques peuvent se résumer en quelques mots : épaississement des parois des bronchioles et des alvéoles, lesions de pneumonie épithéliale et desquamative dans l'intérieur même des alvéoles. dont les cellules sont tombées en dégénérescence granulograisseuse.

Tardive, la syphilis héréditaire du poumon est moins bien connue, mais aussi beaucoup plus intéressante. Elle est

^{1.} Balzer et Grandhomme, loco culato.

moins fréquente que l'hérédo-syphilis du larynx, puisque, en 1886, sur un total de deux cent douze cas relatits à divers accidents de syphilis héréditaire tardive, M. Fournier, dans son livre sur la Syphilis héréditaire tardive, n'avait pu réunir que cinq observations de phthisie herédo-syphilitique. Elle peut apparaître quelques mois après la naissance, mais on l'observe le plus souvent vers la sixième ou la septième année, jusqu'à la vingtième et peut-être même plus tard. C'est donc le plus souvent un accident de la seconde enfance, de la jeunesse et quelquefois meme de l'ûge mûr.

Je n'insiste pas sur les lésions seléro-gommenses de la syphilis pulmonaire héreditaire tardive; elles sont calquees sur celles de la syphilis acquise. Je me hornerai à citer les observations prouvant que des lésions syphilitiques pulmonaires peuvent se développer chez les entants issus de parents syphilitiques.

M. Fourmer a rapporté l'histoire d'un enfant de sept ans qui, atteint de lésions herédo syphilitiques, mouent par hasard d'une mahidie aigue intercurrente. A l'autopsie, il trouva trois petit s gomines pulmonaires qui, pendant la vie, n'avaient donne heu a aucun trouble morbide.

M. Lannelongue et M. Lancereaux ont observé chacun un cas analogue. La constatation de gommes pulmonaires faites par eux chez les heredo-syphilitiques fut une surprise d'autopsie.

M. Fou mer cite une observation du docteur Latty ayant trait à une fillette de funt ans, manifestement héredosyphilitique et sœur de plusieurs enfants egalement infectés de syphilis héreditaire. Cette petite malade fut prise d'une pneumopathie ayant tous les symptômes de la gaugrene pulmonaire; elle eliminait ses produits gomineux par des crachats confeur le de vin et d'une horrible fetidite. L'enfant guérit et l'évacuation de ses gomines fut suivie d'un retrait énorme de l'une des moities du thorax.

l'ai observe un cas de syphilis pulmonaire héréditaire dans les circonstances que voiei : je fus appelé, en 1884, dans une famille russe, pour donner mes soins à un jeune

enfant de quatorze ou quinze mois, dont j'avais autrefois soigné la père atteint de syphilis. Mon petit malade, après avoir souffert successivement de troubles oculaires, de suppuration de l'oreille et de périostite double des deux poignets, fut reconduit en Russie par ses parents. Deux ans plus tard, le père revenant à l'aris pour m'amener son fils qu'il croyait cette fois voué à une mort certaine. L'enfant portait tous les signes d'une caverne à la partie movenne de l'un des poumons et présentait tout l'aspect d'un phthisique. Connaissant la syphilis du père, je n'hésitai pas à diagnostiquer une pneumopathie syphilitique héréditaire; j'instituai le traitement spécifique et je donnai l'espoir d'une guérison prochaine. Mes prévisions se réalisèrent, car dejà, après quelques jours, les transpirations s'étaient arrêtées, l'appetit était revenu, les signes stéthoscopiques s'étaient amendés et, au bout de quelques semaines, il ne restait plus signe de la pneumopathie. Il se peut que, si cet enfant eat éte va par un médecin ignorant la syphilis du père, il cut eté traité comme tuberculeux et cette erreur lui aurait couté la vie.

Je peux encore exter une observation de syphilis pulmoname prise dans mon service, en 1886, par M. Legrand, alors mon interne : la pneumovathie glait-elle héreditaire : qu'on en juge : un homme était entre à l'hôpital Saint-Antoine avec de la toux, des hemoptysies et tous les signes rationnels de la phthisie pulmonaire tuberculeuse. Nous fûmes cependant arrêtés dans notre diagnostic par la localisation bizarre de la lésion à la partie movenne du poumon, par l'absence de bacilles dans les crachats, et, entin, par la constatation de dents typiques d'Hutchinson. Fouillant alors le passe de notre malade, nous trouvâmes chez lui des stigurates de sophilis dont la tiliation chronologique était bien faite pour cous surprendre. Let homme, quelques années apparavant, wait souffert de gommes du tibia, constatées par le Barbe: mais, chose etognante, il avait contracté ensuite un chancre indure de la verge, dont il portait la civatrice depuis seize mois seulement. Notre malade avait donc eu

successivement deux syphilis : une première, héréditaire (les déformations dentaires et les goinmes des membres inferieurs le témoignaient); une seconde, acquise (le chancre indure, de date relativement récente, en temoignant. C'était plus qu'il n'en fallait pour administrer l'iodure de potassium et le mercure, qui amenérent la guérison de la

lésion pulmonaire à brève échéance.

Je ne connais has d'observation plus concluante que celle de MM. Dubousquet-Laborderie et Gaucher!. En voici le résumé. Il s'agit d'une fiflette de huit ans et demi, en etat d'émaciation et de faiblesse voisin de la cachexie; elle tousse continuellement, elle ne mange plus, la température est à 39 degrés, le pouls est à 140. En un mot, l'état général est celui d'une phthisique arrivée a la dermère période. A l'auscultation, on trouve du souffle caverneux et du gargouillement dans la fosse sus-épineuse droite; de gros râles muqueux sont dissemines dans toute la poitrine. Un porte le diagnostie de tuberculose pulmonaire au troisième degré. Le traitement institué contre la tuberculose ne donne aucun résultat : la tièvre, la toux, l'amaigrissement, les signes fournis par l'auscultation ne subissent aucune modification, l'état ne fait qu'empirer. Sur ces entrefaites, l'enfant se plaint de douleurs très vives à la partie movenne du sternum; la pression est très douloureuse, et on croit tout d'abord à une ostète tuberculeuse. En quelques jours, une tumeur se développe sur la région douloureuse. Cette tumeur atteint le volume d'une petite orange, elle devient fluctuante, la peau s'amincit et l'ulcération se prepare. La ponction donne issue à du liquide puriforme, gélatineux et tilant. La marche insolite de vette tumeur, prise d'abord pour un abcès, et la nature de son contenu font penser à une gomme, d'autant plus que l'enfant présente des altérations dentaires qu'on avait jusque-là rattachées au rachitisme.

Dès lors, admettant l'origine syphilitique héréditaire pos-

^{1.} Dubousquet-Laborderie et Gaucher. Rouge de médecine, 10 noût 1894.

sible de la lésion pulmonaire, on prescrit le sirop de Gibert; à la dose d'une demi-cuillerée à café matin et soir. Quelques jours après, le diagnostic de syphilis héréditaire est confirmé, le pèce de l'enfant vient consulter le D' Dubousquet pour une onvxis syphilitique de la main gauche et pour un épaississement du perioste tihial de la jambe droite. Crace au sirop de Gibert, ces deux lésions syphilitiques guérissent en quinze jours. Quant à la fillette, elle continue pendant huit jours le s'rop de Gibert, puis elle est soumise aux frictions mercurielles, et l'iodure de potassium est donné à doses graduellement crossantes jusqu'à 60 centigrammes par jour. L'amélioration ne se fait pas longtemps attendre; les forces reviennent, la fievre vespérale disparait, les signes sthéthoscopiques duninuent rapidement, il n'est plus question de caverne, la cavité est comblée, et, au bout d'un mois, on ne trouve au sommet qu'une respiration un peu soufflante. La gemme sternale, après avoir suppuré pendant quelque temps, se recouvre de bourgeons charmus et ne tarde pas à se cicatriser complétement. Au bout de deux mois environ, l'enfant est complétement rétablie. Au commencement du mois de mai 1884, c'est-à-dire dix mois environ après la première constatation des accidents, la guérison ne s'est pas dementie. Que de faits de ce genre doivent passer inapercus!

Au cas d'hérédo-syphilis broncho-pulmonaire, on est mis sur la voie du diagnostic par les signes les plus habituels de la syphilis héreditaire, qui sont résumés dans les quelques

lignes suivantes :

a. Malformations dentaires; dentelures, excavations cuputiformes, stries transversales des dents; petites dimensions des incisives. — b. Lésions oculaires; kératite interstituelle diffuse. — c. Lésions et troubles de l'onic, surdite. — d. Malformations du tibia, tumefaction de l'épiphyse, inégalite, bosselures de la diaphyse, aplatissement de la crète de l'os (Fournier).

Traitement. — Après ce long chapitre consacré à la description de la syphilis pulmonaire, occupons-nous du traitement. Ici, comme dans toute syphilis, les agents thérapeuti-

ques sont le mercure et l'iodure. Ces deux médicaments ont une merveilleuse action sur la syphilis; mais, si je devais choisir entre les deux, c'est au increure que je donnerais la préference. Les anciennes preparations mercurielles, le proteiodure d'hydargyre, la liqueur de van Swieten, les frictions mercurielles, etc., rendent de réels services; mais rien ne vaut, à mon sens, l'injection mercurielle, surtout l'injection de solution hudeuse ou aqueuse de bijodure d'hydrargyre. Chaque seringue de Pravaz, c'est-à-dire chaque centimètre cube de la solution hulleuse, représente 4 milligrammes de substance active. On pratique une première série de quinze injections, de facon à mjecter tous les jours un demi-centigramme, un, deux, trois centigrammes de bijodure d'hydrargyre.

Après cette première sèrie, on interrompt les injections et on les remplace par l'indure de potassium, administre, suivant la tolerance du malade, à la dose journalière de 2 à 5 grammes. Dix à quinze jours après la médication indurée, ou recommence les injections mercurielles, et ainsi de suite, si on le juge nécessaire, à plusieurs reprises.

Les resultats obtenus par cette médication spécifique sont variables sinvant les formes de la syphilose pulmonaire. Au cas de syphilome broncho-pulmonaire scléreux, avec transformation seléreuse du parenchyme pulmonaire, des bronches, de la plèvre, les résultats thérapentiques sont lents, l'amélioration se fait attendre et la guertson complète est bien rarement obtenue, parce que la transformation des fissus est definitive. Mais si le syphilome pulmonaire estencore en évolution active, s'il s'agit de gomme circonsente ou de syphilome infiltré à forme broncho-pneumonique aign. subaign ou chronique, on obtient des résultats qui, parfois, sont vraiment surprenants. Il suffit pour s'en convamere de rappeter l'histoire de malades dont il est question dans ce chapitre ou dans mes lecons cliniques de l'Ilôtel-nieu : deux malades de la salle Saint Christophe, ont, etc gueris, l'un de son syphilome pulmonaire aigu, l'autre de son syphilome pulmonaire chronique. La malade de M. Girandeau, cette femme à laquelle une caverne pulmonaire a évolution rapide

avait donné toutes les apparences de la phthisie aigné, fut rapidement et definitivement guérie en quelques semaines. La malade de Gubler, aver sa caverne pulmonaire et ses symptômes de phthisie, fut également guérie en peu de temps. thez le malade auquel M. Fournier et moi avions constaté une fonte rapide du sommet du poumon droit et un testicule syphilitique, la guérison fut obtenue en quelques semaines. Le jeune homme qui paraissait arrivé à la dermère période de la phthisie et chez lequel je constatai une énorme caverne du poumon droit fut guéri avec une rapidite vraiment merveilleuse. La guérison fut tout aussi surprenante chez la malade dont M. Fournier a rapporté l'historre à l'Académie. J'en dirai autant de la fillette soignée par MM. Dubousquet-Laborderie et Gaucher. Tout aussi remarquable est la guérison obtenue par M. Panas chez la jenne femme dont la caverne pulmonaire avait évolué en même temps qu'une syphilide tertiaire du front. C'est en groupant ces observations, c'est en voyant comment on rend à la santé et à la vie des gens cachectiques, qui présentaient le tableau de la phthisie aigué ou de la tuberculose pulmonaire avancée, que l'on comprend l'impérieuse nécessité de faire un bon diagnostic et un bon traitement.

Et la preuve irréfutable que tous ces malades sauvés par le traitement spécifique avaient bien des lésions syphibitiques du poumon, c'est qu'ils ont également guéri de manifestations syphilitiques, visibles, tangibles, qui évoluaient ailleurs, en même temps que leur syphilome pulmonaire. Ainsi, le malade que j'ai soigné avec M. Fournier a guéri simultanément de son syphilome pulmonaire et de sou syphilome testiculaire. La malade de M. Girandeau a guéri successivement de son syphilome pulmonaire, de sa gomme vagurale et de sa périostite frontale. La malade de Gulder a gueri de son syphilome pulmonaire et de son exostose tibrale. Le malade de M. Fournier a guéri successivement de son ulceration phagedemque do pied et de sa syphilose cavitaire pulmonaire. La malade de M. Panas a gueri presque en même temps de sa corona reneris et de l'exempte.

vation de son poumon. La fillette soignée par MM. Dubousquet-Laborderie et Gaucher a guéri simultanément de sa gaserne pulmonaire et de sa périostite syphilitique sternale.

Tant de preuves accumulees ne peuvent et ne doivent laisser aucun doute sur l'existence du syphilome pulmonaire et sur l'efficacité parfois surprenante du traitement. Aussi, en face d'un malade suspect de tuberculose pulmonaire, pensons toujours à la possibilité de la syphilis; en face d'un malade considéré comme phthisique incurable, pensons encore à la syphilis, et, si des examens de crachats plusieurs fois répétes dénotent l'absence du bacille de Konh, ayons recours sans tarder au traitement spécifique, sutil-samment intense; pratiquous des injections de bijodure d'hydrargyre: c'est la pierre de touche, nous aurons peutêtre la chance d'obtenir des guérisons inesperées.

CHAPITRE V

MALADIUS DE LA PLÈVEE

§ 1. PLEURÉSIES AIQUÉS SÉRO-FIBRINEUSES PLEURÉSIE TUBERCULEUSE SERO-FIBRINEUSE

La pleurésie est l'inflammation de la plèvre. Suivant son siège, la pleurésie est générale, partielle, diaphragmatique, médiastine ou interlobaire; suivant la nature de son epanchement, elle est séro-fibrineuse, hemorrhagique ou purulente. Ces deux dernières variétés seront étudices dans les chapitres suivants : je n'ai en vue dans ce chapitre que la pleuresie aigué, séro-fibrineuse de la grande cavité pleurale,

qui, je le dis à l'avance, est presque toujours tuberculeuse. La pleurésie aigué, autrefois nominée pleurésie franche, légitime, a frigore, n'est le plus souvent qu'une pleurésie tuberculeuse.

Étiologie. — La pleurésie aiguē, séro-fibrineuse, s'observe à tous les âges; néanmoins, elle est exceptionnelle chez les très jeunes enfants; elle augmente de fréquence vers l'âge de cinq ou six ans, elle atteint son maximum chez l'adulte et elle devient beaucoup plus rare chez le vieillard. Le refroidissement a longtemps été considéré comme la cause la plus puissante, presque unique, de cette pleurésie, dénomnée pour cette raison a frigore. Et, en effet, il semble, au premier abord, que le refroidissement, sons ses différentes formes, doive être souvent incrimme; il peut être, en effet, un agent provocateur; mais toute pleurésie aigue, même d'apparence primitive, est associée à une toxi-infection, et cette toxi-infection est par excellence la tuberculose. On comprend toute l'importance de cette question, qui va être discutée au chapitre sinvant.

Anatomie pathologique. — Nous avons à étudier : la plèvre, les fausses membranes, le liquide pleurétique et le

oumon.

Les deux feuillets de la plèrre sont congestionnés et recouverts de membranes fibrineuses; la séreuse est infiltrée de leucocytes, les vaisseaux sanguins sont dilatés, les vaisseaux lymphatiques sont gorgés de globules blancs et les alvéoles pulmonaires les plus superficiels offrent les altérations de la pneumonie catarrhale. Sons la couche fibrineuse, la plèvre présente des bourgeonnements formés de tissu conjonctif embryonnaire et de jeunes vaisseaux; ces néoformations, en se soudant aux bourgeonnements du feuillet opposé, forment des athèrences (lausses membranes organisées) rares dans la forme aiguê et fréquentes dans la lorme chronique de la pleurésic.

Les fausses membranes sont plus on moins étendues à la surface des plèvres; elles se laissent facilement déchirer. Leur surface est lisse ou mamelonnée; parfois elles s'étendent d'une plèvre à l'autre sous forme de brides, souvent elles sont flottantes dans le liquide pleural. Les fausses membranes sont formées de fibrine englobant dans ses mailles des globules blancs, des globules rouges et des cellules épitheliales.

Le liquide épanché est en quantité variable; on en trouve quelques centaines de grammes, deux, trois, quatre litres et au delà; il est fibrineux, transparent et citrin, et. d'après mes observations, il ne commence a prendre une teinte rosée hemorrhagique que lorsqu'il contient cing à six mille giobules rouges par millimètre cube. En examinant au microscope le liquide de la pleurésie aigué, au moment mome où il sort de la plèvre, pendant l'opération de la thoracentèse, j'ai toujours compté une grande quantite de globules rouges par undimêtre cube; on peut dire de cette pleurésie, qu'elle est histologiquement hémorrhagique. Le liquide retiré par la thoracentése, abandonné dans une cuvette ou dans un bocal, se transforme, en partie, en une masse gélatimiforme plus ou moins importante survant que le liquide est plus ou moins fibrineux. En faisant passer ce hande coagulé à travers un linge fin que l'on tord fortement, on obtient dans le linge un résidu fibrineux, une sorte de membrane qui doit sa coloration resée aux globules rouges contenus dans ses mailles.

Le liquide pleural a une densité de 1012 à 1022. La tension du liquide dans la cavité pleurale est rarement négative, elle attent ou depasse + 10 et + 15. La concentration moléculaire, le point de congélation de ces liquides est tres voisin de celui du sérum sanguint. Le chlorure de sodium ingéré par le malade passe facilement dans l'exsudat et semble s'y accumuler en favorisant l'augmentation du liquide (Achard et Loeper).

Le poumon sous-jacent à l'épanchement est, suivant le cas, aplati, congestionné, atélectasié; les lésions de pneumonte inter-tibelle et de carnification du poumon ne concernent que les vieilles pleurésies.

^{1.} Achard et Looper, Bull de la Sac, de budo per 1909.

Bactériologie. - L'examen bactériologique du liquide des pleurésies séro-fibrineuses prouve qu'un épanchement de nature tuberculeuse peut aussi contenir un microbe pathogene banal. On a constaté ainsi dans des cas, très rares il est vrai, l'existence du streptocoque (Lacaze), du pneumocoque, du staphylocoque, du bactérium coli (Le Damany). du bacille d'Eperth (Kelsh*) et même du tétragène. Les inoculations à l'ammal peuvent prouver la virulence de ces microbes sans qu'on soit en droit d'en tirer aucune conchision au point de vue du pronostic et du diagnostic pathogénique de la pleurésie. Ces associations bactériennes ne semblent pas influencer la marche de la pleurésie sérofibrineuse tuberculeuse, qui n'evolue presque jamais vers la purulence, alors même que l'épanchement contient des microbes piogènes. La rareté de ces faits est telle, d'ailleurs, que MM. Netter, Vaillard et Lemoines admettent que toute pleurésie séro-fibrineuse dont l'ensemencement reste stérile doit être tenue a priori pour suspecte de tuberculose : il faudrait toutefois faire une exception pour les pleurésies séreuses méta-pneumoniques, dans losquelles le pneumocoque peut avoir disparu au moment de la ponction!. Prudder a voulu tirer de ce fait une théorie genérale survant laquelle les microbes, quelle que soit leur espèce, Toueraient un rôle important au début de la pleurésie, mars disparaitraient lorsque l'épanchement serait nettement constitué. Une opinion différente a été soutenue par Fernet en France, Lecog en Autriche, Pansini en Italie.

Perméabilité pleurale. L'étude de la perméabilité pleurale (Ramon, Tourlet et Castaigne) a pour but de rechercher si le pouvoir absorbant de la séreuse varie suivant l'age d'un même épanchement et s'il diffère suivant la nature des épanchements séro-fibrineux. Benon et Latron vigunent de faire cette recherche dans deux cas. Widal et

^{1.} These, Paris, 1897.

^{2.} Lanne. Thèse de Lyon, 1895.

^{5.} See med, des hop., 1895, p. 459.

^{4.} Metter, Soc. med. des hop. 1" août 1893.

Itavaut ont proposé pour cette étude l'usage du salicylate de soude injecté à la dose de 0°,30 sous la peau d'abord et dans la plèvre ensuite. L'acide salicylique a l'avantage de pouvoir être dose avec grande précision et de s'eliminer par les urines d'une façon plus rapide que le bleu de méthylène et l'iodure de potassium. Les deux injections (sous-cutanée et intra-pleurale) peuvent être faites, à très peu d'intervalle. Il s'agit en somme d'une double épreuve de physiologie pathologique faite sur le malade, dont il sera intéressant de poursuivre l'étude.

Voici les conclusions que MM. Widal et Ravaut ont trées de l'examen de cinq cas. Dans un cas de pleurésie tuber-culeuse primitive, la perméabilité pleurale était diminuée; dans un cas de pleurésie pneumonique, elle était altérée dans sa durée, mais non dans la quantité d'acide salicylique éliminé; dans trois cas de pleurésie mécanique d'origine cardiaque on brightique, deux fois la permeabilité était normale, voire même légèrement augmentée, tandis que chez le troisième malade elle était diminier.

nuée.

Nous ferons au chapitre suivant, avec la discussion sur les pleurésies tuberculeuses, l'étude du cyto-diagnostic.

Symptômes. — Comment débute la pleurésie sérofibrineuse aigué? Entre un début douloureux fébrile et un début insidieux, latent, on observe tous les intermédiaires. Parfois des frissons et la fièvre ouvrent la scène, le malade est pris d'une toux sèche et pemble, et dans l'un des côtes de la poitrine, le plus souvent dans la région du mamelont, survient une douleur plus ou moins vive, pongitive (point de côté), dont l'acuité redouble à chaque saccade de toux et même à chaque inspiration. Toutefois cette douleur n'a pas toujours, il s'en laut, la même intensité; elle peut être fort modérée, elle peut manquer totalement.

^{1.} Ce point de côté ne siège pas toujours au niveau du mamelon; il affecte des creadiations multiples, et, suivant l'opinion la plus accreditee, il serait dù a une névrite des perfs intercostaux. Voy. Peter, Clim. méd., t. l.

La gêne respiratoire que le malade éprouve à cette période se traduit par une respiration brêve, saccadée, incomplète, due a la douleur : on ne peut donc pas la considérer comme une dyspuée vraie. La congestion pulmonaire qui accompagne si souvent la pleurésie (pleuro-congestion), si bien étudiée par Potain, peut être également une cause d'oppression.

Dès cette période, et avant toute trace d'épanchement, on constate les signes suivants : la percussion dénote une submatité sans caractère et sans limites précises ; l'expansion vésiculaire est affaiblie dans le côté malade, et l'auscultation fait percevoir, ou des frottements vrais, ou bien une sorte de bruit analogue à un râle fin qu'on peut entendre en arrière de la poitrine, ou dans l'aisselle, aux deux temps de la respiration. Ce bruit est plus humide et plus mouillé que le râle crépitant de la pneumonie, il est également beaucoup plus diffus. On est peu d'accord sur l'interprétation de ce bruit : les uns en font un froitement, les autres en font un râle dù à la pneumonie corticale qui accompagne souvent la pleurésie (Trousseau), et Damoiseau lui donnait le nom de froitement-râle. Dans quelques cas, le frottement-râle fait défaut.

Cette période initiale dure plusieurs jours, sans qu'il soit possible de lui fixer une limite même approximative. S'il ne survient pas d'exsudat, j'entends un exsudat cliniquement appréciable, on dit que la pleurésie est sèche; mais cette forme sèche, qui est si fréquente dans les pleurésies secondaires ou dans la fluxion de poitrine, est bien rare dans la pleurésie franchement aiguë. Laënnec'la met en doute; Woiller' ne l'a constatée qu'une fois sur quatre-vingt-deux observations, et je ne l'ai, pour ma part, que bien rarement rencontrée.

L'épanchement est donc la règle dans la pleurésie aigué, mais il apparaît à une époque qui n'a rien de précis, et qui varie du deuxième au quinzième jour; j'en ai même observé

^{1.} I sennec, t. II, p. 109.

^{2.} Worlles. Traite clin. des malad. aigues des voies resp., Paris, 1872.

un cas au dix-septième jour!. Supposons, pour notre description, que le malade est au conquième ou sixieme jour de sa pleurésie, avec un épanchement encore peu abondant, un épanchement d'un litre environ. A ce moment, les signes incertains et mal caractérisés du début out fait place à des signes nouveaux qui, cux, sont nettement accentues; jusque-là le diagnostic pouvait être hesitant, actuellement il s'impose. La douleur s'est amendée. La douleur étant moindre, le malade respire plus librement. A la percussion. on constate à la parlie postérieure et inférieure du thorax une matité, que Piorry appelait matité hydrique, dont la limite supérieure ne cesse pas brusquement, mais se modihe graduellement jusqu'à la sonorité*. En opposition à cette matité, la percussion donne, dans la région claviculaire du côté malade, une résonance exagérée nommee par Trousseau son skodique, qui disparait lorsque l'épanchement devient très abondant et remonte très haut. Au niveau de la region envalue par le liquide, en arrière, on constate, à la palpation. que les vibrations thoraciques sont diminures ou abolies, et la mensuration pratiquée au cyrtomètre (Woillez) permet d'apprécier l'ampliation et la déformation du thorax.

L'auscultation pratiquée au-dessus de l'épanchement, on dans l'aisselle, ou à la partie antéro-supérieure du thorax, peut l'acce percevoir, en différents points, des frottements ou du frottement-râle, mais ces frottements ne peuvent plus exister dans la zone occupée par le liquide, les deux temilets de la plèvre étant séparés l'un de l'autre par l'épan-

chement.

L'auscultation pratiquée dans la région de l'épanchement révèle les quatre signes suivants : 4º l'absence de murinure vésiculaire; 2º la présence d'un souffle lointain tantôt voilé,

2 La 1 gue supérieure de la matité forme, dans la pleurésie fibrineuse, une courbe à convexité supérieure (Damoiseau),

^{1.} Sancet. Thèse de Paris, 1882. Du moment où peut apparentre l'epanchement dans la pleuresse aigue.

³ Ce a'est pas Skoda, mais Avenbrugger, qui a découvert cette resonance exagniée.

tantét sigu, qu'on n'entend qu'à l'expiration, et principalement à la fin de l'expiration; 3° le chevrotement des mots prononcés à haute voix par le malade, chevrotement nommé par Laénnec égophonie¹, voix de chèvre, de mirliton ou de polichinelle; 4° la pectoriloquie aphone², c'est-à-dire la transmission nette el articuler des mots prononcés à roix basse par le malade (Bacelli, Guéneau de Mussy). Ces différents signes ont généralement leur maximum d'intensité vers l'angle inférieur de l'omoplate, ils ont une grande importance, et cependant aucun d'eux n'est pathognomonique des épanchements pleuraux; ils peuvent mème perdre leur pureté et être défigurés, si derrière l'épanchement le pournon est congestionné et résistant (pleuro-rongestion).

le ferai quelques remarques au sujet du procédé à employer pour pratiquer la percussion et pour constater l'absence ou la diminution des vibrations thoraciques. Pour que la percussion donne des renseignements réeliement profitables, il ne faut pas la pratiquer, comme on le fait trop souvent, avec force, car le bruit que l'on fait en percutant fortement détruit en grande partie les muances de matté ou de submatité parfois fort délicates, qui permettent d'affirmer ou non la présence de l'épanchement. Il faut donc avoir soin de percuter avec la plus grande légérete, le plus doucement possible, sans bruit, atin de laisser à la percussion toute sa valeur.

Je ferai une observation analogue au sujet de la disparition des vibrations thoraciques : si l'on fait compter le malade à voix élevée, les vibrations se transmettent, moinfortes, il est vrai, du côté de l'épanchement, mais elles s'y

L'égophonie, la pectoriloquie et la bronchophonie sont trois phénomenes physiques caractérisés par le retent seement de la voix, ma s dans l'égophonie la voix est chevrotinte, elle est diffuse dans la bronchophonie, et nette ment articulée dans la pertoriloquie.

^{2.} Laenner avant dejá indique co phenomene; M. Bacelli a mentré tout le partr qu'ou peut tirer de la pector lequie aphone comme signe des éjanchements de la plivre. M. Oulmont avant aussi étud é la pectorile, que dans la pleurese, voyez Guéneau de Mussy, Quelques considerations ur les signes physiques de la pleureire, Paris, 1876.

transmettent, tout de même et leur présence peut induire en erreur; si l'on a soin, au contraire, de faire compter le malade a voix peu élevée, quelquefois même à voix tres pen élevée, les vibrations peuvent se transmettre encore du côté sain, mais elles font totalement défaut du côté de

l'épanchement.

À mesure que l'épanchement fait des progrès (1500 à 1800 grammes), certains signes se modifient; l'égophome devient moins nette et se rapproche de la resonance bronchophonique, le souffle doux de l'expiration prend un timbre bronchique qu'on entend aux deux temps de la respiration. l'auscultation pratiquée du côté sain fait entendre une respiration exagérée nommée puérile!, et le liquide, par ses progrès incessants, refoule et déplace les

organes voisins.

Ce déplacement des organes est un signe précieux quand il s'agit d'évaluer la quantité du liquide épanché. Il a moins de valeur pour les épanchements du côté droit, parce que le foie est beaucoup moins mobile que le cour et ne se laisse abaisser que lorsque le liquide atteint au moins deux litres, tandis que pour les épanchements du côté gauche la déviation du cœur constitue un signe sur lequel je ne saurais trop insister. Cette déviation du cœur se percoit à la vue, au toucher et à l'auscultation. Ce qui se dévie, ce n'est point seulement la pointe du cœur, c'est le cœur tout entier, et en changeant de position il change en même temps ses rapports avec la paroi thoracique. Pour constater la déviation du cœur, il faut donc chercher le point maximum de la systole cardiaque, ce qui est facile à constater, je le répète, par la vue, par le toucher et par l'auscultation. Mes nombreuses observations me permettent de conclure approximativement que ce point maximum atteint déjà le bord gauche du sternum, avec un épanche-

Cette respiration exagérée serait due à l'excès de travail du poumon sain chargé de la suppléance; pour d'autres (Voitlez), ce serait une inspiration pathologique, souffirme, due à la compression des bronches et du poumon sain par l'ipanchement.

ment pleural de 5 à 600 grammes; il atteint le hord droit du sternum avec un épanchement de 1200 grammes; il est entre le sternum et le mamelon droit avec un épanchement de 1800 à 2000 grammes; c'est le moment, nous le verrons hientôt, où il faut pratiquer la thoracentese.

Avec de tels epanchements, quand la pleurésie siège à gauche, la matité remplace le son tympanique normal de l'espace de Traube. Sous le nom d'espace semi-lungire, on espace de Traube, on désigne une zone qui siège à la base quuche de la poitrine et qui correspond en partie au cul-desac pleuro-pariéto-diaphragmatique. Elle a pour limites supérieures le cinquième ou sixième cartilage costal en avant, les neuvième et dixième côtes en arrière; elle a pour limite inférieure le bord du thorax. A sa partie moyenne, c'est-à-dire sur le prolongement du mamelon, la hauteur verticale de cette zone est de 8 à 10 centimètres: sa longueur transversale est de 9 à 11 centimètres. A la zone semi-lunaire correspondent anatomiquement la paroi costale et sa plevre, le diaphragme et sa plèvre, le côlon et l'estomac: le poumon n'en effleure que la limite supérieure (laccoud). On comprend qu'à l'état normal la percussion de cette zone donne un son tympanique; au contraire, dans le cas de fort épanchement gauche, le diaphragme s'abaisse et la matité remplace la sonorité. Il est vrai que cette sonorité parmale peut également disparantre, au moins dans sa parthe supérieure, sous l'influence d'adhérences !.

Quand le liquide épanché est très considérable (5 litres et au delà), le son skodique disparait dans la région claviculaire, la matité devient absolue dans tout le côté affecté, le deplacement des organes est porté au maximum, le mediastin tout entier est refoulé, et la gène qu'en éprouve la circulation pulmonaire est sans doute la cause des thromboses pulmonaires et l'une des causes des morts soudaines qui surviennent parlois avec les forts épanchements. A

i. Jaccoud. Séméiologie de l'espace semi-lunaire. Leçons de chanque male., 1885, p. 238.

l'auscultation, on constate une absence totale de tout bruit normal et anormal, ou bien on entend une souffle dont l'ampleur peut rappeler le souffle caverneux et même le

tumbre amphorique (Landouzy) 1.

La parésie des muscles du thorax, du côté malade, est plus ou moins accusee, mais elle est constante. Elle est accompagnée ou suivie d'atrophies musculaires qui peuvent débuter dès les premiers jours de la pleurésie, et persister après elle. Ces atrophies musculaires atteignent les muscles intercostaux, pectoraux, grand dorsal, grand dentelé, etc., et il est facile de les apprécier soit à première vue, soit par les troubles qu'elles apportent dans le fonctionnement de la respiration. Ces altérations musculaires expliquent en parlie les modifications du type respiratoire, l'ampliation moindre du thorax (côté de la pleurésie), son immobilité relative perceptible à la vue et au toucher, et la gêne respiratoire qui en est la conséquence. Ces mêmes altérations musculaires entrent pour une bonne part dans les déformations extérienres et dans les déformations du squelette qui accomnagnent la pleurésie et qui lui survivent .

Symptomes fonctionnels. — Aussitôt que le liquide pleural atteint un certain volume, le malade se couche instinctivement du côté de sa pleuresie, atin de dégager le poumon sain; il éprouve une sensation de gêne ou de pesanteur, mais cette gène arrive bien rarement jusqu'à la

dyspnée.

La dyspnée n'est pas un symptôme habituel de la pleurésie avec épanchement. — L'épanchement, même quand il atteint 1800 grammes et 2 litres, accélère peu le rhythme respiratoire. Je ne parle pas, bien entendu, de la periode douloureuse du début, qui est souvent accompagnée d'une fausse dyspnée, et je fais des réserves pour le cas où une congestion du poumon accompagne la pleurésie. Mais dans toutes les autres circonstances, pleurésie aigué, pleurésie subaigué,

2. Desphats Semaine médicule, 1883, nº 16.

^{1.} Arch. de méd., 1856. Co souffie de la pleurésie, à timbre caverneux ou emphorque, témoigne généralement d'un très fort épanchement.

plenrésie latente, il n'y a pas de forte dypsnée, même avec un epanchement de deux litres, et comme nous le verrons dans un instant, en discutant les indications de la thoracentèse, on aurait grandement tort d'attendre l'oppression du malade pour fixer le pronostic et le traitement de la pleurésie.

Une conséquence ressort de cette absence habituelle d'oppression dans le cas d'épanchement pleural, même assez considérable, c'est que la dyspnée est un indice de pleurésie avec complication. Quand un malade atteint d'un épanchement a plus de trente respirations par minute, c'est que l'épanchement pleural est très abondant, dans les environs de trois fitres, ou bien c'est qu'il y a autre chose avec la pleurésie. Qu'on cherche attentivement, et l'on verra que la pleurésie est secondaire, qu'elle s'est développée dans le cours d'une maladie de Bright ou d'une affection cardiaque; on découvrira d'autres phlegmasies, telles que pleurésie deuble, bronchite, pneumonie, péricardite, fluxion de poi-trine ou congestion du noumon.

Je dois m'arrêter un instant sur la congestion du poumon qui, si fréquemment, accompagne la pleurésie. C'est un fait qui a été bien mis en lumère par M. Potain. La fluxion d'un lobe pulmonaire ou d'une partie du poumon accompagne souvent la pleurésie surtout à sa période de formation; il en résulte que les signes de l'épanchement pleural sont un peudéfigurés par les signes que donne ce poumon fluxionné; l'égophonie, au lieu d'être pure, devient de la bronchoégophonie : le souffle, au lieu d'être lointain et voilé, devient un souffie plus rude; la qualité de la matité et les nuances des vibrations thoraciques sont modifiées. Quand on n'est pas familiarisé avec ces questions délicates, on peut méconnaitre un épanchement qui existe et tout rapporter à la fluxion pulmonaire, ou au contraire on peut supposer avoir affaire à un fort épauchement alors que le liquide est encore peu abondant. Je vais reprendre cette question dans un instant, au sujet du diagnostic,

Dans la pleurésie aigue, la ficere est modérée, quelque-

fois nulle; la température ne monte guère au dessus de 59°,5, et la défervescence se fait assez vite ou lentement, a des époques variables et indéterminées, parfois qu' milieu de quelques symptômes de crise.

Marche. Durée. Terminaison. — On peut dire de la pleurésie qu'elle est une maladie à surprises. Sa marche est insidieuse, et l'extréme irrégularité de ses allures ne constitue pas le côté le moins intéressant de son histoire.

Aussi j'ai été fort surpris de voir émettre, à l'Academie de médecine, l'ulée que la pleurésie est une malathe cyclique².

le n'ai qu'à consulter les nombreuses observations que mes internes publient tous les ans, pour affirmer que la pleurésie est tout le contraire d'une maladie cyclique. Chez le pleurétique, tout est imprévu : la succession des symptômes, la courbe de la température, l'époque de la défervescence le moment ou l'épanchement apparaît et se résorbe. Lhez tel malade, la pleurésie est fébrile, douloureuse, et l'épanchement apparaît à une époque qui varie du deuxième au quinzième jour. Chez tel autre, la pleurésie est insidieuse, et l'épanchement existe depuis un mois, six semaines, lorsque le malade arrive à l'hôpital, avec une sensation de gêne on de pesanteur qui souvent mérite à peine le nom de dyspuée. Plusieurs fois, j'ai vu la fièvre persister quoique l'épara hement diminuat: une des observations du mémoire de M. Binet est un remarquable exemple. Dans bien des circonstances, la lièvre disparait avec ou sans symptômes critiques, le malade se considère comme guéri, et neanmoins l'épanchement continue à progresser . En résume, la pleurésie est tellement irrégulière dans sa marche, tellement capriciouse dans ses allures, qu'elle se présente sous des aspects pour ainsi dire variables avec chaque malade. Il n'est pas possible de savoir si la periode tébrile sera

Dieulatoy, Des irrégularités de la pleurésie aigné. Gazatte hebdomad., 1878, n° 3.

² Académie de médecine, avril 1892.

Archives de medecine, aveil 1884, p. 400.
 Observation VII et XI du même mémoire.

longue ou de courte durée, et l'épanchement sera considérable ou peu abondant, à quel moment se fera la défervescence si cette défervescence coincidera ou non avec la résorption du liquide, si cette résorption sera nulle ou facile, et si, malgré la chute de la tièvre, le liquide ne continuera pas sa marche ascendante. Ces considérations elniques ne m'autorisent-elles pas à admettre que la pleurésie procède tout autrement que les maladies ely cliques? Un ne pent donc pas parler de cycle dans la pleurésie, cette question va être reprise plus loin, avec les indications de la thoraceutése.

Si l'épanchement est lent à se résorber, l'insuffisance de l'hémathose et le manque d'appétit sont des causes fréquentes de faiblesse et d'anémie. Dans quelques cas, exceptionnellement rares, la pleurésie séro-librineuse s'est terminée par vomique!, Quand la pleurésie se termine favorablement, ce qui est très fréquent, l'epanchement se résorbe, les organes déplacés réviennent à leur position primitive. le poumon reprend ses fonctions, et l'on entend aux deux temps de la respiration un frottement rapeux, bruit de cuir seuf, qui indique a la fois la résorption du liquide et la présence de fausses membranes sur les deux feuillets de la plèvre. Ce frottement de retour peut se percevoir en plusieurs endroits, en avant et dans l'aisselle. Il est parfois si intense qu'on peut le sentir à la palpation. Certains signes survivent longtemps à la pleurésie : ainsi, il n'est pas rare de constater une submatité thoracique et un affaiblissement du murmure vésiculaire bien des mois après la guerison.

Le pronostic immédiat est peu grave; toutefois il ne faut pas oublier que les grands épanchements, quel que soit le mécanisme à invoquer, peuvent déterminer une thrombose des vaisseaux pulmonaires, une embolie cardiaque, et entraîner la syncope, l'asphyxie rapide et la mort, question de premier ordre, que je vais reprendre plus loin au sujet de la thoracentèse. La conca lescence est habituellement fort

^{1.} lingol. Journal de méd, et de chirurg, pratiques, 1887, p. 264.

longue, et beaucoup de pleurétiques, même ceux qui ont eté pris en pleine santé apparente, restent affaiblis et conservent pendant plusieurs mois le stigmate de leur maladie.

La pleurésie laisse quelquefois après elle des fausses membranes et des adhérences qui par leur persistance compromettent le fonctionnement des organes voisins (diaphragme, poumon, péricarde), et penvent devenir ultérieurement la cause de pleurésie cloisonnées. Un autre fait a son importance comme pronostic, c'est que la pleurésic la plus franche en apparence n'est bien souvent que le prélude d'une tuberculose pulmonaire qui se déclarera après plusieurs mois on plusieurs années. Nous reviendrois au cha-

pitre survant sur cette question.

Diagnostic. - Au début de la pleurésie, avant l'énanchement, le diagnostic présente quelque difficulté. Un ne confondra pas la pleurésie avec la pneumonie lobaire, car celle-ci a pour elle un frisson unique et violent, une temperature initiale tres élevée, une dyspuée intense, du râle crépitant et des crachats roudlés, il y a pourtant des cas où le diagnostic n'est pas sans difficulté, car le frottement. rôle initial de la pleuresie n'est pas sans analogie avec le râle de la pneumonie. Les douleurs de la nérralgie intercostale et de la colique hépatique peuvent simuler le point de côlé de la pleuresie, mais elles en différent par l'absence de fièvre et de signes stéthoscopiques. La pleurodynie fébrile a plus d'analogie avec la pleurésie, et il n'est mème pas rare qu'elle corneide avec une pleurésie sèche partielle; cette partie de la question a été traitée au sujet de la fluxion de poilrine.

La congestion pulinonaire (fluxion), la pneumonie massive, la spléno-pneumonie (Grancher), ont avec l'epanchement pleural plusteurs si, nes communs: néanmonis, dans le cas de lesion pulinenaire, la matite est moins complete, les vibrations thoraciques sont mieux conservees, les organes voisins ne sont pas deplaces, et la pectoriloquie aphone est moins nette. Malgre tous ces signes distinctifs,

je reconnais qu'il y a des cas où le diagnostic, au début, est deficile.

Il importe aussi de faire le diagnostic des maladies qui perivent être associées à la pleurésie. Ainsi la coexistence de la congestion pulmonaire et de la pleuresie (pleuro-congestion) est fort importante à connaître, car la présence de la congestion pulmonaire, ainsi que je le disais il y a un instant, modifie les signes de l'épanchement. Par suite de la congestion, la répartition du liquide dans la plèvre est modifiée; le poumon congestionné, devenu plus dense, ne se laisse pas aplatir; il plonge dans la liquide, il en enfève le niveau, et, sans un examen attentif, l'épanchement paraîtrait fort abondant alors qu'il peut être en assez petite quantité (Potain). La localisation de la matité, la nature du soutfle, les caractères de la voix, la presence fréquente de râles bronchiques, sont les éléments les plus importants de ce diagnostic.

Il faut faire le diagnostic entre l'épanchement pleural du à une pleurésie et l'épanchement pleural dû à un hydrothorax. L'hydrothorax n'est pas rare dans le cours des néplurites aigues et chroniques, parfois même il occupe les deux plèvres. Tantôt cet bydrothorax est associé à l'anasarque, aux adémes périphériques, à l'ædème du poumon, c'est surtout le fait des néphrites aigues ; tantôt cet hydrathorax est une manifestation isolée d'une néphrite chronique, au même titre que les œdèmes du larvax ou du 5 poumon qui, eux aussi, penvent survenir à titre de manifeslation isolée dans le cours des néphrites chroniques. Règle génerale : tout hydrothorax dû aux néphrites détermine une dyspnée autrement forte que l'épanchement de la pleuresie, par la raison que l'hydrothorax brightique est presque loujours associé à de l'ordemo pulmonaire ou à de la dyspnée uremque : la recherche des symptômes du brightisme et de l'albuminurie compléteront le diagnostic.

¹ Seron, Rapports entre la congest, pulm, et la pleur, arec épanch Thest de Paris, 1878.

Il faut encore faire le diagnostic entre l'epanchement pleural dû à une pleurésie et l'hydrothorax consecutif à une maladie du cœur.

Le diagnostic des épanchements de la plèvre présente d'autres difficultés, ainsi qu'on va le voir. Voici, par exemple. un qualade atteint d'oppression on de dyspoée; on l'examine of l'on constate dans un des côtés de la portrine les signes d'un grand épanchement; la matité est complète, ou peur s'en faut, les vibrations thoraciques sont affaibles, et a l'auscultation on perçoit de l'égophonie, de la pectorilogue aphone, du souffle, et même du souffle caverneux et amphorique. El bien, un malade qui présente ces signes, ou quelques-uns de ces signes, peut en effet avoir un épanchement plegral, comme il peut avoir un kyste du foie, de la rate ou du rein, qui, ayant refoulé le diaphragme, a fail saillie dans la cavité thoracique; tel antre malade peut avonun encéphaloide du ponmon¹, une hypertrophie cancéreuse des ganglions thoraciques, etc.; c'est même au sujet d'un malade ayant toutes les apparences d'un épanchement pleural, et chez lequel on trouva un cancer ganghounaire, que M. Vergely a fort judicieusement discuté ces differents éléments de diagnostic*. L'égophonie, la pectorilogue aphone, le souffle, ont certainement une grande valeur, mais ces signes peuvent exister sans qu'il y ait dans la plèvre un grand épanchement; la présence de fausses membranes, le développement de tumeurs, l'aplatissement des bronches et la condensation du tissu pulmonaire modifient les conditions normales de l'auscultation dans des proportions qui ne sont pas encore bien définies et simulent parfois un épanchement pleural. Dans un cas douteux, le signe le plus certain de l'épanchement pleurai du côté gauche, c'est la dériation du cour; et quand l'épanchement est à droite, l'abauxement du foie doit être pris en consideration. Un verra, quand

1. Trousseau. Clin. med., t. l. p. 607.

^{2.} Vergety. Egophanie et souffie amphorique dans un cas de plemes e sèche avec cancer ; anglionnaire et hepat que. Journal de med de Bor demas, sept. 4882.

nous étudierons les kystes hydatiques du foie et de la rate, sur quels signes il faut baser le diagnostic quand ces kystes sumulent un epanchement pleural.

La pleurèsie étant reconnue, d'fant aussi faire le diaguestic de sa cause, savoir si elle est séro-fibrineuse, hémorhagique ou purulente, et si elle n'est pas associée a une Luberculose latente ou dejà en voie d'évolution; cette derpuère question va être discutée au chapitre suivant.

Quant à savoir si l'epanchement est séro-fibrineux on hémorrhagique, c'est là un diagnostic qui ne se fait qu'au monent de la ponction; il arrive souvent que l'on croit ponccouper une pleurésie séro-fibrineuse et l'on est surpris de l'ouver un liquide hémorrhagique.

Variétés cliniques. — Je n'ai décrit jusqu'ici que la pleuésie aigue séro-fibrineuse à évolution normale, mais la pleurésie présente de nombreuses variétés cliniques qu'it

A. Pleurèsie latente. — La pleurèsie aigué ne débute pas aujours, il s'en faut, par les symptômes bruyants et chriles que j'ai décrits au commencement de ce chapitre.
La donleur est parfois légère, les symptômes du début sont arfois si peu accusés, que nous voyons fréquentment dans os hôpitaux des gens qui ont continué de vaquer à leurs compations, sans qu'il leur soit possible de fiver le début e leur mal. Il n'est pas rare de voir des pleurésies dites et eur mal. Il n'est pas rare de voir des pleurésies dites et eur mal. Il n'est pas rare de voir des pleurésies dites et eur mal. Il n'est pas rare de voir des pleurésies dites et eur mal. Il n'est pas rare de voir des pleurésies dites et eur mal. Il n'est pas rare de voir des pleurésies dites et eur mal du malade, des proportions considérables. Mais ces prepartions considérables, dans quelques cas, d'un état fébrile, qui prend même parfois le type intermittent; c'est habituellement l'indice d'une trans-tormation du liquide infecté.

B. La pleurésie rhumatismale est sèche ou avec épanchement, elle est simple et double ; elle apparaît, se modifie et disparaît avec une grande mobilité (t. IV, art. Rhumatisme). lans bien des circonstances, la pleurésie est provoquée par une lésion du voisinage ou par une lésion encore plus phogage (kyste hydatique du foie, kyste hydatique du poitmon, etc.).

Traitement. - Dans toute pleuresie actue, deux element principaux sont a combattre, la douleur et l'epire hement. A la douleur, on oppose avec avantage les rentouses scaribees a les sangoues, les injections de morphine. l'antiparine; maisplus tard, si l'epanchement fait de rapides progres, quelle conjuite fant il tenir ? Les vé-icatoires n'ent qu'une tremediocre utilité dans le traitement de la pleuresie : que demalades qui out eu trois, quatre et cinq vesicatoires dans lecours de leur pleurésie, et qui ont ete exposes aux complications de la cystite, de l'erysipele et de l'eruption furonculeuse, sans avoir retire le moindre bénétice de la médicution vésicante! Je crois donc que les vésicatoires n'ont aucune action efficace sur les épanchement de la plèvre, et pe m'abstiens de les presente. Je sais bien que, dans les familles, un medecin resiste difficilement a l'étonnement une fait naître dans l'entourage l'abstention du vesicatoire Eh bien, on s'y tera, le medecin est le seul juge de la situation, il ne releve que de sa conscience.

Les autres movens médicaux, la saignée, les purgatifs, les diuretiques et sudorifiques, ne me paraissent occuper qu'un rang tres secondaire dans le traitement des épanchements pleuretiques; plus je vais, plus je reconnais que tous ces moyens sont inutiles et parfois nuisibles, c'est donc le cas de discuter la valeur et l'opportunite de l'intervention chirurgicale, la thoracentèse. Le traitement général convernant la convalescence et l'avenir des pleuretiques sera fait au

chamtre suivant.

Thoracontèse. - A mon illustre et vénéré maître Trousseau revient l'honneur d'avoir nettement formulé les indications et le manuel opératoire de la ponction de la portrue, et, malgré la vive opposition qu'il rencontra d'abord, Trousseau a tellement vulgarise cette opération, délaissée avant lui, qu'il pourrait à juste titre en être considéré comme l'inventeur. Trousseau ne ponctionnait la poitrine que losque l'épanchement attergnait des proportions inquiétantes

pour la vie du malade, et l'opérateur pratiquait la thoracentèse au moyen des instruments usités à cette époque, le

Crocart de Reybard, muni d'une baudruche 1.

Nais lorsque, en 1869, j'imaginar l'appareil auquel je donnai Le noin d'aspirateur, et lorsque j'eus fait connaître et appliqué la méthode de l'aspiration au traitement des épanchenents de la plèvre, le manuel opératoire de la thoracentèse l'ut si simplifié qu'on abandonna graduellement l'ancien proédé, et, il faut le dire, on abusa bientêt du nouveau. Depuis cette époque, la thoracentèse par aspiration ayant été artout adoptée, c'est elle que je vais décrire suivant les égles que j'ai formulées dans une série de publications.

Indications. — Dans cette grande question de la thoracenesce, un premier point est à debattre, c'est celm des indiescence? Faut-il opérer malgré la fièvre, ou attendre la déterescence? Faut-il appliquer l'aspiration aux épanchements
escence? Faut-il appliquer l'aspiration aux épanchements
logens, ou la réserver pour les épanchements considéralos? Dans quelle mesure, enfin, doit-on se préoccuper des
emplications qui peuvent accompagner la thoracentèse?

Toutes ces questions, souvent débattues et diversement
eges, se réduisent à la proposition survante, qui résume
eges, se réduisent à la proposition survante, qui résume
equestion d'opportunité : Étant donnée une pleuresie
ens l'un la thoracentèse est urgente, dans l'autre elle est disextable. Quand est-elle urgente et quand est-elle discutable?
Tel est le terrain sur lequel doit s'engager la discussion.

L'urgence de la thoracentèse ne peut et ne doit être basée que sur l'évaluation de la quantité du liquide épanché. Que le malade ait la lièvre ou non, qu'il soit ou qu'il ne soit pas oppressé, ce sont là des considérations secondaires : il faut arant tout consulter la quantité du liquide épanché. S'en rapporter à la dyspnée serait un grand tort, car la dyspnée est un guide trompeur : des épanchements considérables sont parfois associés à une oppression insignifiante, et il ne manque pas de pleurétiques ayant deux ou trois

1 Loussean, Elinia medic., t. I. p. 653

² Deulatoy Tracte de l'aspiration des liquides morbides, Paris, 1873.

litres de liquide dans leur plèvre, qui marchent et se promenent sans que leur respiration soit compromise. Troussean raconte qu'une nourrice vint à pied, et portant son enfant avec elle, de la pointe Saint-Eustache à l'hôpital Nocker, sans éprouver une grande fatigue ; et son épanchement était si considérable que la thoracentèse, aussitôt pratiquée, donna issue à 2500 grammes de liquide. Un charretier, dont parle Andral, conduisait ses chevaux, n'éprouvant qu'une gêne insignifiante, bien que sa plèrre confint un très fort épanchement. On voit, dit Landouzy, venir à l'hôpital, à pied, et de plusieurs lieues, des gens qui se plaignent uniquement de maux d'estomac ou d'accès de fièvre, et qui ont d'énormes épanchements !. L'ai souvent observé des faits analogues; j'ai pratiqué la thoracentèse chez un étudiant de mon service qui venait régulièrement à l'hôpital, et qui n'éprouvait qu'une gêne insignifiante, malgri les deux fitres de liquide qu'il avait dans sa plèvre. La dyspnée est un quide infidele et trompeur*, et attendre pour évacuer un épanchement de la plévre que le pleurétique soit atteint de dvpuée, c'est attendre que l'épanchement ait pris de telles proportions, que la vie du malade est depuis longtemps en danger quand on en arrive à cette décision.

A plus forte raison ne doit-on pas attendre pour pratiquer la thoracentèse que le malade soit atteint de cyanose du visage et des doigts, comme le voudraient certains auteurs! On ne connaît pas, on ne publie pas tous les cas de mort subite ou de mort rapide provoquées par les grands épanchements; c'est fâcheux, on serait peut-être moins sévére pour la thoracentése et l'on apprendrait à en mieux connaître les indications.

Trousseau a trois fois été témoin de la mort subite au cours de la pleurésie : l'un de ses malades avait une oppression si minime que la thoracentese fut renvoyée au lende-

¹ Landouxy, Arch. gén. de méd. Indicat. de la thoracent., etc. Paris,

Dientafoy, De la dyspnée dans la pleur, aig. Gas. hebd., 1878, nº 39.
 Vergely, Obs. de pleur, suiv. de réflex. Bordea.ix, 1879.

main, mais le lendemain mutin le malade expirait. Le malade dont M. Landouzy a rapporté l'observation n'avait aucune dyspnée; ce qui n'empêche pas qu'il mourait subitement de son épanchement pleural. Le malade de M. Dujardin-Beaumetz n'avait ni dyspnée, ni cyanose, et cependant il ctait tué subitement par son épanchement pleural. Le malade de N. Oulmont avait si peu de dyspnée qu'il était descendu au jardin causer avec ses camarades; il remonte pour se coucher, et d tombe mort du fait de son épanchement pleural. Le malade de M. Netter était, lui aussi, si peu dyspoetque, qu'il était resté l'après-midi dans la cour de l'hôpital: il regagne son lit, il cause avec ses voisins, il se retourne pour dormir, et il meurt subitement sans angoisse, sans phrase, foudroyé pour ainsi dire par son épanchement pleural. Le malade dont parle M. Kelsch, ce soldat du 7º ruirassiers, avait si peu de dyspuée, qu'il continuait à faire son service. Il meurt subitement, causant avec ses camarades, au moment où il allait être dirigé sur l'hôpital du Val-debrace.

Ils n'avaient point de dyspnée, les deux malades dont les observations ont été longuement rapportées par mes internes, MM. Bruet et Legrand. L'un de ces malades se sentait si peu atteint, qu'il refuse la thoracentèse et demande qu'elle soit renvoyée à plus tard. Deux heures après, il mourait du fait de son épanchement pleural. L'autre malade était dans les mêmes conditions de bien-être apparent, et lui aussi mourait subitement du fait de son épanchement.

Eh luen, après de tels enseignements, faut-il encore attendre la phase dyspnéique de la pleurésie pour prononcer l'orgence de la thoracentèse? Et ces catastrophes, nous ne les connaissons pas toutes, il s'en faut, la plupart de sont pas publices; j'ai pu en reunir quarante observations que j'ai fait connaître à l'Académie³; que serait-ce si l'on en pouvait dresser la liste complète!

En jetant un coup d'œil sur ces observations, on dirait

¹ Tenusseau, laco citato, p. 675.

² Acad. de med. Scance du 12 avril 1802.

qu'elles sont la plupart calquées les unes sur les autres : or voit à chaque instant que le malade qui a succombé subitement était atteint d'un épanchement qui ne déterminait chez lui qu'une dyspnée insignifiante, si insignifiante que, dans bien des cas, la thoracentése était rejetée ou imprudemment renvoyée au lendemain.

Je pense donc, pour ma part, qu'il faut en finir, une bonne fois, avec les indications peu précises ou insuffisantes sur lesquelles on voudrait baser l'urgeuce de la thoracentèse. Peu importe la date de la pleurésie, peu importe que le malade ait encore la fièvre ou qu'il ne l'ait pas; peu importe qu'il soit ou qu'il ne soit pas dyspnéique. Ce qui im-

porte, c'est la quantité du liquide épanché.

Au risque de me répéter et de revenir encore une fois sur une question dont l'importance est dominante, je dis que la dyspnée est un signe infidèle, un guide trompeur. quand il s'agit de décider l'urgence de la thoracentese. Attendre la phase dyspuéique, à plus forte raison attendre la cyanose du visage, et la coloration bleuâtre des doigts, c'est aller gratuitement au-devant d'une catastrophe, Qu'on cherche dans cette hécatombe de pleurétiques morts subitement pour n'avoir pas été ponctionnés en temps voulu, et l'on trouvera hon nombre d'exemples qui démontrent, d'une facon indépiable, qu'un grand épanchement pleural pout vous tuer, alors même qu'il n'a déterminé qu'une dyspuec insignifiante. Il peut vous tuer, à plus forte raison, si la dyspnée est intense, alors qu'on perd un temps précieux à appliquer végicatoires sur vésicatoires, mauvaise médication. je le répète, contre laquelle je ne saurais trop m'élever.

Les morts subites ou rapides, dues à l'épanchement pleural, reconnaissent différents mécanismes. Parfois, elles sont dues à des caillots pulmonaires ou cardiaques. Les caillots (thrombose on embolie) prennent naissance dans le cœur, dans les gros vaisseaux ou dans le parenchyme même du poumon. Si le caillot se forme dans les grosses veines pulmonaires ou dans le cœur gauche, il détermine une embolie le plus souvent cérébrale avec toutes ses conse-

quences, l'apoplexie, l'hémiptégie, l'aphasie, etc. (Valfin, l'otain 1.) Si le caillot se forme dans le cœur droit ou dans l'artère pulmonaire, il peut produire l'asphysie rapide et la mort : tels sont les cas de Paget, de Smith, de M Blachez, dont le malade atteint de pleurésie gauche succomba subitement par syncope; à l'autopsie on trouva un caillot qui commençait dans le tronc de l'artère pulmonaire et se prolongeait jusqu'aux ramifications de troisième et quatrième ordre.

Dans un certain nombre de cas la mort est survenue substement par syncope, l'épanchement siégeant à droite aussi souvent, plus souvent qu'à gauche, sans que le mécanisme de la syncope soit facile à expliquer.

Lonis s'était donc mépris en avançant que la pleurésie simple n'est pas une cause de mort immédiate. « On peut mourir, et mourir subitement, par le fait d'un épanchement pleurétique aigu (Trousseau). « Ces accidents sont imputables à l'epanchement : c'est donc, je le répète, la quantité du liquide épanché qui seule doit régler l'urgence de la thoracentèse. Mais, dira-t-on, a quel moment s'impose l'urgence ? Est-ce quand l'épanchement atteint deux ou trois litres; et d'ailleurs comment évaluer la quantité du liquide épanché, comment savoir qu'il atteint 4500, 2000 ou 2500 grammes?

D'après les autopsies de mort subite que j'ai analysées, j'ai vu que la mort n'a jamais été provoquée par un épandement inférieur à deux litres; une fois seulement (Blachez) la plèvre contenait 1500 grammes de sérosité. Ce cas exceptionnel ne doit pas nous servir de base, et j'estime que chez un adulte bien conformé, c'est lorsque l'épanchement alteint 1800 grammes à deux litres environ, que l'urgence de la thoracentèse doit être déclarée.

Mais alors se présente cette autre question : Comment évaluer à quelque cent grammes près la quantité du liquide

^{1.} Ces observations sont consiguées dans la These de M. de Valicourt. Hemplegies dans le cours de la piene : 1878, nº 595

^{3.} Weill. Mort subite dans la pleurèsie. Revue de med., parv. 1887.

épanche : d'après quels signes et d'après quels symptômes? Voici les renseignements qui nous sont fournis par l'étude attentive des signes de la pleuresie: Dans les petits épanchements, le souffle est voilé et limité à l'expiration : dans les épanchements moyens (1000 à 1500 grammes), le souffle prendun timbre bronchique et s'entend aux deux temps de la respiration; dans les forts épanchements (deux à trois litres et au dela), le souffle est, dans quelques cas, caverneux et amphorique parfois; aussi il n'y a plus de souffle. Tout cela est vrai; mais ces données de l'auscultation ne sont pas absolues; c'est dire qu'elles sont insuffisantes pour évaluer la quantité du liquide épanché. J'en dirai autant de la mensuration de la poitrine au cystomètre (Worllez) 1, moyen parfois excellent, mais bien souvent en defaut. Force est donc d'associer les signes procédents aux signes plus certains qui sont fournis par l'étendue de la matité et par le déplacement des organes.

Prenons d'abord pour exemple une pleurésie gauche: lorsque la matité et l'absence des vibrations remontent en arrière jusqu'à l'épine de l'omoplate, lorsque la sonorité de l'espace de Traube a disparu, lorsque la submatité remplace, à la région claviculaire, la tonalité du son skodique, lorsque, surtout, le cour est dévié, au point que le maximum du bruit systolique siège au bord droit du sternum ou entre le sternum et le sein droit, bien qu'à ce moment la cavite pleurale ne soit pas remplié au maximum, de tels signes, chez un adulte, dénotent que l'épamchement atteint ou avoisme deux litres. Dès lors la thoracentèse est urgente, elle s'impose, il faut opèrer, et ne pas oublier que remettre au lendemain est une formule malheureuse qui coûte la vie aux malades.

Quand l'epanchement pleural siège du côte deoit, l'evaluation de la quantité du liquide epanche est un peu plus difficile, car on n'a pas ici, comme du côte gauche, la deviation du cœur, qui est un signe si précieux. Néaumonis,

¹ Maladies aigues des roles respiratoires, Paris, 1974,

les signes tirés de la percussion et de l'examen des vibrations thoraciques donnent des renseignements analogues à ceux que je signalais il y a un instant. J'ajouterai que l'abaissement du foie, quand il existe, est un signe de grande valeur. Le foie, en effet, ne se laisse déprimer et abaisser que sous l'influence d'épanchements déjà considérables, que j'estime environ à 1500 ou 1800 grammes. L'évaluation de l'épanchement est donc un peu plus difficile du côté droit, mais elle n'en est pas moins tout aussi importante, car, dans la statistique que j'ai établie plus haut, la mort subite, survenue du fait de l'épanchement, est plus fréquente dans les pleudires de l'épanchement de l'é

résies droites que dans les pleurésies gauches.

Jusqu'ici la discussion, concernant l'urgence de la thoracentèse, n'a visé que la pleurésie simple; les mêmes préceptes sont applicables aux pleurésies compliquées. Les complications directes ou indirectes de la pleurésie, congestion pulmonaire, adhérences anciennes, altérations valvutaires du cœur, péricardite, en un mot, toutes les lésions qui entravent la circulation pulmonaire ou qui rétrécissent le champ de l'hématose, ne sont pas une contre-indication de la thoracentese; elles l'imposent au contraire, des que la quantité du hquide épanche atteint de fortes proportions. Seulement, l'évacuation du liquide exige, en pareil cas, des précautions qui seront indiquées plus loin. L'évaluation de la quantité du liquide épanché est parfois difficile, témoin les faits encore assez nombreux, dans lesquels le poumon. plus ou moins congestionné, fait croire à une quantité de hquide plus grande que celle qui existe réellement. Ces faits ont été spécialement bien étudiés par M. Potain; ce n'est trannent que par des nuances fort délicates d'auscultation et de percussion qu'on peut arriver cliniquement à faire la part du pourvon fluxionné et la part de l'épanchement. Le pire qui pourrait arriver en pareil cas, ce serait d'évaluer une quantité de liquide plus considérable que celle qui existe en realité. Mais où serait le mal? Ne vaut-il pas mieux retirer un litre de liquide alors que l'urgence n'est pas absolue, que d'exposer le malade à une mort subite pour

n'avoir pas pratiqué la thoracentèse en temps opportun?

Je viens d'étudier la thoracentèse dite d'urgence. A parl cette thoracentese d'urgence, dont le guide le plus certain est, je le répète, la quantité du liquide épanché, en toute autre circonstance, la thoracentèse est discutable; les uns l'admettent, les autres la rejettent, et certains la considerent même comme nuisible. Discutons ces diverses opinions.

Tant que la température est élevée, c'est-à-dire tant que persiste la phase aigue de la pleurésie, il vaut mieux attendre la défervescence pour prendre une decision. Si la décroissance de l'épanchement se fait naturellement, et si sa résorption parait devoir être rapide, il est inutile d'intervenir; mais, si le liquide épanché reste stationnaire, ou si la résorption paraît devoir être lente et difficile, il faut retirer le liquide. Ce n'est pas impunément qu'un liquide séjourne longtemps dans la plèvre; les organes deplacés s'immobilisent dans leurs positions vicieuses; le poumon aplati et adhérent respire mal; deux des principales fonctions de l'economie. l'hematose et la circulation, sont compromises, sans compter le passage de la phlegmasie à la chronicité et la porte ouverte à la purulence (Trousseau). La thoracentèse, pratiquée au moment voulu, peut abrèger de plusieurs semaines la durée de la maladie; elle fait tomber le reliquat de lièvre qui accompagne souvent les épanchements lents à se résorber.

Manuel opératoire. — Jusqu'en 1869, un seul procédé était en usage : c'est celui que Tronsseau nous a légué. Tronsseau pratiquait la ponction de la poitrune dans le sixième ou septieme espace intercostal en comptant du haut en bas, à 4 ou 5 centimètres du bord externe du muscle grand pectoral, c'est-à-dire dans la région axillaire. Il faisait d'abord une petite incision à la peau, afin de frayer la route au trocart; puis, par un coup sec, il pénétrait dans la poitrine au moven du trocart de Reybard. Le pavillon de ce trocart était armé d'une baudruche qui, par son rôle de soupape, s'opposait à l'entrée de l'air dans la poitrine au moment de

l'inspiration. Le bquide pleural s'échappait de la poitrine d'abord par saccades, puis en havant, et au cours de l'operation le malade était generalement pris d'une toux quinteuse, pénible, parfois « violente, invincible, très doutoureuse », que Trousseau considérait comme utile pour favoriser I issue du liquide au dehors, et qui, chez certains malades, se prolongeait durant une partie de la journée. Ajoutons qu'il n'était pas rare que vers la fin de l'opération le liquide fût coloré en rouge par son mélange avec le sang.

Amsi faite, la thoracentèse de la poitrine, sans être une opération bien difficile, demandait quelque habileté, parfois même quelque audare, de la part du chirurgien, et quelque resignation de la part du malade : aussi était-elle réservée pour les cas urgents, et pratiquée par un nombre relativement restreint de médecins.

Lorsque je fis connaître l'aspirateur et dés que j'appliquai l'aspiration aux épanchements de la plèvre, le trocart, la baudruche et l'incision de l'espace intercostal furent remplacés par une piqure d'aiguille si insignifiante que, l'opération terminée, il n'en restait pour ainsi dire pas vestige à la peau ; et le liquide, au lieu d'être projeté par saccades douloureuses au milieu de quintes de toux fort pénibles et longtemps prolongées, passant à l'insu du malade de la cavité thoracque dans l'aspirateur.

Ainsi simplifiee, la thoracentèse était mise à la portée du praticien le moins expérimenté; elle devenait la plus facile, la plus simple, la moins doulourense de toutes les opérations, et dans mon service il n'est pas d'élève, si pen avancé qu'il soit dans ses études médicales, à qui je ne la l'asse pratiquer.

Voici comment je procède :

Le malade est assis sur son lit, les deux bras tendus en avant. Je marque sur la peau, préalablement lavée avec une solution de sublimé, le point où doit porter la piqure, et je pratique la ponction en arrière, dans le septième ou huitième espace intercostal, sur le prolongement de l'angle infé-

rieur de l'omoplate. Ce lieu d'élection est placé plus has et plus en arrière que dans l'ancien procédé; j'y trouve l'avantage d'attaquer le liquide dans une position plus déclive.



A, lieu d'élection de la ponction.

La thoracentèse doit être faite avec l'aiguille n° 2 ou avec l'aiguille nº 5, absolument asentique, et non pas avec une auguille ou un trocart d'un diamètre supérieur. On s'est assure de la permeabilité de l'aignille au moven d'un til d'argent; on la met en communication avec l'aspirateur par le tube de caoutchouc; le vide préalable est fait dans l'apparcil, et on pratique la ponction. Pour cela, l'opérateur recherche avec l'index de la main gauche l'espace intercostal, de manière à limiter la côte de dessus avec le rebord supérieur de l'index, et la côte de dessous avec son rebord inférieur; se servant alors de l'extrémité de l'index comme d'un conducteur, et tenant l'aignille aspiratrice de la main droite, il penètre à coup sûr dans l'espace intercostal et dans la plevre. L'aiguille, introduite dans les tissus, est poussée à 2 ou 5 centimètres de profondeur, le robinet correspondant de l'aspirateur est ouvert, et le liquide, traversant l'index en cristal, sadlit dans l'appareil. Si le liquide n'apparaît pas, c'est que l'aiguille n'a pas été suffisamment

ensencée; on la pousse sans crainte, le vide préalable indiquant l'instant précis où elle rencontre le liquide. L'aspirateur une sois rempli, on le vide lentement, sans se presser, et cet arrêt de quelques instants est un bienfait pour le poumon, qui n'est pas sollicite à se déplisser trop rapidement. On recommence cette manœuvre plusieurs sois, suivant la capacité de l'aspirateur, et après avoir retiré un litre de liquide, ce qui est facile à vérifier, l'aspirateur étant gradué, on arrête l'écoulement. L'aiguille est retirée, l'opération a duré huit à dix minutes; c'est à peine si l'on retrouve sur la peau les traces de la piqure et il n'est besoin d'aucun pausement.

Quand l'opération est méthodiquement faite, le malade ne cloit éprouver ni quinte de toux, ni douleur, ni malaise. Si la pleurésie est associée à d'antres lésions, et si le champ le l'hematose est rétréci par des lésions cardiaques on pulnonaires, si l'on suppose qu'il existe des adhérences pleurales, si surtout le malade accuse pendant l'opération une sensation de déchirement on de douleur à l'interieur de la poitrine, il est préférable, quitte à recommencer le lender nain, de suspendre l'écoulement, n'eût-on retiré que quelques centaines de grammes. Mais ces précautions, qu'on n'a du reste jamais tort d'exagérer dans les pleurésies compliquées, constituent la grande exception dans la pleurésie simple.

L'opération terminée, comment doit-on se comporter à l'égard du liquide laissé dans la poitrine? Si l'épanchement est très considérable, s'il dépasse 2 litres, on retire le lendemain ou le surlendemain un nouveau litre de liquide, et ainsi de suite jusqu'à épuisement de l'épanchement. Mais, si la quantité du liquide n'avait été primitivement évaluée qu'a 1600 ou 1800 grammes, et si l'on a déjà retiré un litre, est-il nècessaire de recommencer l'opération pour quelques centaines de grammes? Non, il m'est souvent arrivé, pour des épanchements évalués à 1500 ou 1800 grammes, de retire un litre de liquide et de négliger le reliquat, ce qui n'a pas empêché la guerison de se produire rapidement, le reliquat étant d'autant plus vite absorbé, qu'une partie du

tiquide a été retirée. Je pense donc qu'une nouvelle thoracentese n'est indiquee que dans le cas où le liquide laissé dans la plevre atteint ou dépasse un litre environ.

Noublions pas que dans certaines pleurésies le liquide évacué se reproduit avec rapidité et avec tenacité. On doit alors pratiquer la thoracentèse ausai souvent qu'en la juge nécessaire en ayant soin d'examiner le malade les jours qui suivent la thoracentèse, car le liquide peut se reproduire insidieusement et déterminer la mort subite. Grâce à la thoracentèse pratiquée en temps voulu, le pleurétique ne doit

pas monrir du fait de son épanchement.

Pour pratiquer la thoracentese, le choix de l'aspirateur est indifférent; néanmoins c'est l'aspirateur à crémaillère qui me paraît le plus commode. Ce qui importe surtout, c'est le choix de l'aiguille aspiratrice, et je recommande exclusivement l'aiguille n° 2, dont le calibre ne mesure que 1°°, 2 de diamètre. Plusieurs objections ont été faites à cette aiguille : on a dit qu'elle ne permet qu'un lent écoulement du liquide, qu'elle s'oblitère facilement, et que sa pointe acérée prut menacer le poumon. Qu'y a-t-il de fondé dans ces objections?

Le petit calibre de l'aignille retarde l'écoulement du liquide : tant mieux! c'est au bénéfice du malade, car la lenteur de l'écoulement permet au poumon de se déplisser sans seconsses et supprime les quintes de toux si douloureuses qui accompagnent la thoracentèse par l'ancien procedé.

L'hypothèse qu'une aigmille si fine peut facilement s'oblitèrer n'est presque jamais réalisée, et en supposant qu'elle se produise, on en est quitte pour retirer l'aiguille et pour faire une nouvelle ponction.

I ne autre objection faite à l'aiguille, c'est que sa pointe peut blesser le poumon; pour parer à cet meouvement, on a imaginé (Castiaux) un trocart à pointe cachée.

⁴ Bepuis le premier aspirateur que j'aiprésenté à l'Academie en 1869, it acté fait en France ou à l'estanger à trente-trois modèles differents : je me sets de l'aspirate ar à cremathère, que me parait remptir toutes les conditions. Voyez Beulafoy, Tracte de l'aspiration, 1875, p. 459.

le n'ai jamais vu que le poumon ait été blesse par l'aiguille; le pounon, tassé et refoulé par le liquide, se deplisse lentement; il n'arrive pas si vite à la rencontre de l'aiguille et au contact de la paroi; du reste, il y a une petite manœuvre qui met à l'abri de toute éventualité : il suffit de retirer graduellement l'aiguille à mesure que le liquide s'écoule, et de la faire basculer de façon à la rendre à peu près parallèle à la paroi intercostale.

Accidents consécutifs. — Congestion et ædème pulmonaires, expectoration albumineuse, asphyxie lente ou brusque, syncope, hémiplégie⁴, apoplexie, mort plus ou moins rapide, transformation purulente de l'épanchement, tels sont les accidents qui ont pu être observés à la suite de la thora-

centèse.

Plus d'une fois, l'aspiration a été accusée de ces méfaits, accusation à laquelle, du reste, n'avait pas échappé le trocart de Reybard. Je m'empresse de dire que ces accusations n'ont rien de fondé.

L'abus de la thoracentèse est né de l'aspiration, je le reconnais et je le regrette; mais, à côté de cette question d'abus, peut-être y a-t-il parfois une question, sinon d'inexpérience, du moins de connaissance imparfaite de manuel opératoire; car il ne suffit pas d'avoir en main une aiguille et un aspirateur, il faut encore sayoir manier le vide.

l'analysera donc les accidents imputes à l'aspiration, j'en rechercherai la cause et j'en discuterai la valeur, espérant prouver qu'avec des indications précises et un manuel opératoire bien conduit, la thoracentèse par aspiration est la

plus innocente de toutes les opérations.

a. Expectoration albumineuse. — Asphyxie. — Voici comment se présentent les accidents dyspnéiques et asphyxiques que je réunis dans un premier groupe. Aussitét, ou peu après la thoracentèse, le malade est pris de toux et d'oppression, d'expectoration spumeuse, sanguinolente, albumineuse, et l'on entend à l'auscultation des râles fins d'oedème

^{1.} Janselme. Revue de medecine, juillet 1892.

pulmonaire. Dans les cas bénins, ces symptômes s'amendent rapidement, et l'accident est terminé. Mais, dans d'autres cas, la complication est plus redoutable; la toux est quinteuse. l'anxiété et l'oppression sont croissantes et le malade rend 50 grammes (Woillez)1, 250 grammes (Vulpian), 1 litre (Desnos), et jusqu'à 2 litres (Moutard-Martin) d'une expectoration qui, dans le vase où elle est rejetée, se divise en plusieurs couches, la supérieure mousseuse et jaunatre, l'inférieure plus dense et albumineuse L'intensité de la dyspuée, la durée et la quantité de l'expectoration sont variables, et ce n'est qu'après une demi-journée ou une journee que le malade revient à son état normal. Enfin, dans quelques circonstances heureusement exceptionnelles (je n en connais que six observations), les accidents out etc. mortels, et l'asphyxie s'est déclarée si rapidement apres la thoracentése, que les malades out été emportés en dix minutes (Girard)*, en un quart d'heure (Gombault), en quelques minutes (Legendre), très rapidement (humontpalher), en quatre heures (Béhier et Liouville), en deux heures (Bonverel).

Des 1855, ces accidents dyspnéiques avaient été étudiés (Pinault⁵, d'Espine⁴, Woillez⁸, Marotte⁶), et différentment interprétés (Terrillon, Foucart⁷, Mercier⁸, Lereboullet⁹). A quoi donc les attribuer, comment expliquer l'expectoration albumineuse et l'asphysie? On n'a pas trouvé de blessure

^{1.} Woulder, Traité des matad, aig. des voies resp., p. 308 — Vulpian. Thèse de Terrillon, p. 76. — Desnos, Id., obs. XIV. — Moutare-Martin Id., obs. IX

² Grand Gaz, des hôpit., 1864, nº 55. Gombault, Thèse de Terrolan Expector, olbum, Paris, 1875, p. 52. — Legendre Gazette des hôpitane. 30 junior 1875. — Dumontpallier, Soc. de hoit, 1875. — Biller et Ganville Ser, de hoit, 1885. — Bouveret, France medicale, 1878, p. 4.

³ Considerations cliniques sur la thoracentese. Thèse de Paris, 1855

A Sante de bodogie, 1869.

⁵ Tracte des midadues des vaies respiratoires Paris, 1892.

⁶ Bulletin de l'Academie de mede inc. 22 mai 1872

⁷ De la mort subite au rapide après la theracentese. Thèse Paris, 1835.

^{8.} De l'arleme argu du poumon, etc. These de l'aris, 1876.

⁹ Garette hel demadaire, 1876, nº 6 et 8.

du poumon dans les autopsies, et en supposant qu'une piqure de cet organe ait permis au liquide pleural de passer dans les bronches, elle cût permis, reciproquement, à l'air des bronches de passer dans la plèvre : or, on cût constaté les symptômes d'un hydro-pneumothorax. It ne faut donc pas accuser la blessure ou la perforation spontanée du poumon : ce qu'il faut accuser, c'est l'adème aign du poumon, c'est la congestion pulmonaire rapide, qui déterminent l'espectoration albummeuse, la dyspnée et l'asphyxie (llerard).

Reste à expliquer la cause de la congestion et de l'ædome uiqu des poumons.

On a accusé la méthode aspiratrice; on a prétendu que l'aspiration abaissant la teusion pleurale et precipitait trop rapidement le liquide pleural au dehors. Pour démontrer combien l'accusation est peu fondee, il suffit de consulter les observations, et l'on voit précisément que sur 16 cas où l'operation a ête suivie d'expectoration albummeuse (thèse de Terrillon), la thoracentèse avait été faite 12 fois avec le trocart et la baudruche sans aspiration, et 4 fois seulement par aspiration; et sur les 6 cas qui se sont termines par la mort, l'opération avait été faite 5 fois avec le trocart et la baudruche sans aspiration, et 5 fois par aspiration. Donc l'aspiration n'est pas directement coupable, puisque les accidents les plus nombreux sont survenus en dehors d'elle.

Si ces accidents n'out rien à voir avec le procédé opératoire, à quoi donc sont-ils dus? Sur 6 observations où l'operation a été suivie de mort, il s'agissait 5 fois de pleurésie compliquée. Dans la 1º (Gombault), le poumon du côté opposé à la pleurésie était en partre fibreux et bride de tous côtés par les adhérences d'une ancienne pleurésie; dans la 2º (Girard), la malade était atteinte d'un rhumatisme aigu généralisé, avec double pleurésie; dans la 5º (Relner), il y avait en même temps une broncho-pneumonie tuberculeuse du côté droit; dans la 4º (Dumoutpallier), le malade avait,

^{1.} Acud. de med. Séance du 30 juillet 1872.

outre sa pleurésie droite, une bronchite et des adhérences du pommon ganche; dans la 5º (Bonveret), le malade, cyanosé et asphyxiant, avait une vieille pleurésie tuberculeuse avec adhérences et 4 litres de lumide.

Analysous les observations où la thoracentése a été suivie (Thèse de Terrillon) d'ordème pulmonaire et d'expectoration albumineuse, et ici encore la plupart des cas concernent des pleurésies compliquées; aiusi, dans les obs. XIII et XVII (Lasègne), les pleurétiques avaient aussi des lésions aortiques et mitrales, ordene des extrémités inférieures, etc.; dans l'obs. III (Bucquoy), je retrouve une hypertrophie cardiaque avec souffle mitral et aortique; dans l'obs. XV (Lancereaux), la malade était au quatirème mois de sa grossesse, et sujette à des bronchtes chroniques avec sueurs nocturnes; dans l'obs. VII (Marotte), le pleurétique était en outre atteint de tuberculose pulmonaire.

Et, pour ce qui est des accidents dus à la thoracentese, alors que la pleurésie n'était associée à aucune complication, je remarque que ces accidents ont toujours été dus à ce qu'on a retiré rapidement, et en une seule foin, une trop grande quantité de liquide : 5500 granumes dans l'obs. VI (Marotte), 4 litres (Worms), 5 litres dans l'obs. XVIII (Fanssillon), 2 litres dans l'obs. IX (Moutard-Martin), 2 litres dans d'autres observations.

De sorte que les accidents bénins, graves ou mortels, d'ordèmes pulmonaires et d'expectoration albumineuse, out toujours éte associés, soit à des complications de la pleuresie, soit à l'issue immédiate d'une très grande quantité de hquide, et le plus souvent à ces peux causes néunes. Qu'on ne dise donc pas que ces accidents sont directement imputables à l'abaissement exageré de la tension pleurale produite par l'aspiration 1, puisque les mêmes accidents surviennent avec le trocait de Reybard, sans aspiration, alors que la tension est la même à l'intérieur et à l'extérieur de la poitrine.

^{1.} Peyrot. Thorax des pleuret, et pleurs tomie. Th. de Paris, 1876.

Néanmoins il y a dans l'aspiration mat dirigée un inconvément reel, mais ce n'est pas affaire de qualité du vide, c'est affaire de quantite. Le n'est pas parce qu'on aura retiré 1000 grammes de liquide avec un vide bien fait que les accidents pourront survenir, mais c'est parce qu'on en aura retiré 2000 ou 3000 grammes en une foix, même avec un vide incomplet, même sans vide du tout. Ce qui est manvais, qu'on le sache bien, ce n'est pas l'aspiration, mois c'est la façon dont on en fait usage. Comment! voila un malade qui depuis cinq, six semaines, deux mois, a un épanchement de 3 on 4 litres dans la poitrine; le cœur et les vaisseaux pulmonaires sont déviés, le poumon est aplati, la circulation cardio-pulmonaire est entravée; on prive tout d'un coup ces organes des 5 litres de liquide qui depuis longtemps génaient leur fonctionnement, et brusquement, sans transition, le sang se précipite dans les Caisseaux pulmonaires. l'air se précipite dans les alvéoles, et l'on s'étonne qu'il survienne des accidents! Mais, ce qui m'étonne, c'est qu'il n'en survienne pas davantage. Nou, ce n'est pas à l'aspiration, ce n'est pas à un vide trop parfait qu'il faut reprocher les accidents : c'est à l'aspiration prolongée outre mesure; c'est à l'emploi de trocarts tron volumineux; c'est, en un mot, à la manœuvre mal comprise, qui, sans tenir comple des préceptes dont on ne devrait pas se départir, permet à un épanchement considerable de sortir en une seule fois, et trop rapidement de la cavité thoracique. Voilà pourquoi, je le répète encore une fois, le secret, pour se mettre à l'abri de tout accident, et de tout meident, consiste à faire usage de l'aiguille nº 2, et à limiter à un litre la quantité de liquide retiré en une séance.

C'est amsi que j'ai tonjours agr, et dans les 180 observations qui m'ent servi de base, lors de la discussion a l'Académie de médecine, on pent voir que les matades ont été à l'abri de tout accident, et qu'en n'a jamais constaté ni congestion pulmonaire, ni expectoration albumineuse, ni

menace d'asplivxie.

La conclusion genérale qui me paraît donc ressortir de

cette étude est la suivante : la lhoracentèse, méthodiquement pratiquée, ne détermine jamais ni accident, ni incident fâcheux ; tandis que la thoracentèse, imprudeument rejetée ou imprudemment différée, expose à la mort subite

tout malade atteint d'un grand épanehement.

Syncope précoce ou tardire!. Dans quelques cas, les malades opèrès sont morts le jour même, le lendemain ou le surlendemain, à la suite de syncope. L'analyse de ces observations prouve que les accidents ont été produits par des causes diverses, et dans tous les cas indépendantes de la thoracentése : caillot cardiaque (Vergeley?), caillot pulmenaire (tayot?), phlébite et thrombose (Chaillou.), gangrène pleurale (Besnier.).

b. Transformation purulente. La transformation d'un fiquide séreux en liquide purulent est certainement une des plus graves accusations qui aieut été portées contre la thoracentese, accusation qui s'est encore reproduite au cours de la dernière discussion de l'Académie f. Elle n'est pas fondée. Si l'on ponctionne la pleurésie à la première phase de son évolution, et si l'on se contente d'un examen superficiel du fiquide, on croît avoir affaire à un épanchement de boune nature, transparent et citrin; puis, si l'on ponctionne de nouvenn à une époque plus élognée, on accuse à tort la thoracentèse d'avoir rendu purulent un liquide séreux, sans voir qu'on a tout simplement ponctionné la pleurésie aux deux phases de son évolution, la thoracentèse n'ayant rien de commun avec cette transformation.

Une remarque aualogue peut être faite, relativement aux agents pathogenes contenus dans le liquide des pleuréses séro-fibriueuses : telle pleurésie contenant le pneumocoque

2. Vergely Gazette hebdomadaire, 1877, p. 21.

5. Those de M Foucart.

^{1.} Pour plus de détails: Beulafoy, Thorac, dans la pleur, aig, Paris, 1878, p. 35, chez Masson

^{2 (}M.Men. Quelques obs. de pleur, traiters par la thorac., in Gaz. de. hapit., 1873.

Société médicale des hapitaux, 25 juin 1875.
 Academie de médecine, 2011 et mai 1895.

ou le staphylocoque peut donner au début, à une première ponction, un liquide séro-fibrineux, liquide qui peut devenir purulent, du fait même de son évolution, et non pas du fait de la thoracentèse.

La question de la transformation des pleurésies séro-fibrineuses en pleurésies purulentes à la suite de la thoracentèse me paraît donc définitivement jugée : la thoracentèse aseptiquement pratiquée est incapable de transformer une pleurésie séro-fibrineuse en pleurisie purulente, et si la transformation a lieu, ce n'est pas en tout cas l'opération un'il faudrait incriminer, mais l'opérateur.

3. — COMMENT SAVOIR SI UNE PLEURÉSIE SÉRO FIBRINEUSE AIGUÉ EST OU N'EST PAS TUBERCULEUSE CYTO-DIAGNOSTIC — SÉRO-DIAGNOSTIC

Discussion. — Après avoir étudié les symptômes, l'évolution et le traitement des pleurésies séro-fibrineuses aignes, a discussion concernant la nature tuberculeuse des ces pleurésies, discussion du plus haut intérêt. On est ment consulté par des malades qui ont été pris en pleine ser te de pleurésie aigné séro-fibrineuse. Leur pleurésie a les les apparences d'une pleurésie de hou aloi, elle a les a les les apparences d'une pleurésie de hou aloi, elle a les a les les apparences d'une pleurésie de hou aloi, elle a les a les les développée semblent en faire une pleurésie a frigore, et cependant, instruits par l'experience, on doute de la bénignité du mal et l'on se de par rence primitive n'est pas en réalité une pleurésie d'apparence primitive n'est pas en réalité une pleurésie tuber-culleuse, ce qui modifie singulièrement le pronostic.

Comment résoudre ce problème parfois si difficile? Somuves nous en mesure d'affirmer que cette pleurésie est ou n'est pas tuberculeuse? Telle est la discussion que nous allons entreprendre¹.

A l'époque où j'ai commencé mes études médicales, on classait les pleurésies aigues en primitive et secondaires. La pleurésie primitive résultait, croyait-on, d'un refrondissement, d'où le nom de pleuresie a frigore; on l'appelant encore idiopathique, voulant indiquer par là qu'elle ne derivant d'aucun autre processus pathologique; on la nommant aussi pleurésie franche, ce qui excluait l'idée de toute tare originelle. C'est cette pleurésie primitive, idiopathique, a frigore, qui avait servi de type à la description génerale de la pleurésie sero-librineuse aigué; en un mot, elle était a la pleurésie a sans autre dénomination.

A celte pleurésie primitive on opposait les pleurésies secondaires, celles qui surviennent dans le cours d'une autre maladie, pneumonie, rhumatisme, mal de Bright, etc., ou qui sont consécutives à des lésions de voisinage, lesions d'organes thoraciques et abdomnaux. Dans le groupe disparate de ces pleurésies secondaires, la pleurésie tuberculeuse occupait une situation prépondérante, mais on n'était pas encore familiarisé avec la pleuro-tuberculose primitive, et la pleurésie tuberculeuse était surtout considerée comme une complication de la tuberculose pulmonaire.

Pen à peu la question des pleurésies luberculeuses a été élucidée et l'on a vu que toutes les pleurésies tuberculeuses ne se ressemblent pas, il s'en faut. A une première catégorie appartiennent les pleurésies qui surviennent chez des midividus attents de tuberculose pulmonaire avèree : lesions du poumon et bacilles dans les crachats, men n'y manque. Lue pleurésie qui apparaît dans ces conditions est presque certainement tuberculeuse, et, du reste, ceci n'a qu'une importance secondaire pour la discussion que nous allons entreprendre, puisque chez pareit malade le but de nos

¹ Bountafor, Clinique riédicale de l'Hôtel-Breu, 1905, première et deuxeune legon .

investigations est connu d'avance : ce pleurétique est un tuberculeux.

Rangeons dans une seconde catégorie les pleurésies qu'on suppose être tuberculeuses; on n'a pas de certitude, mais on a des présomptions: le poumon paraît indemne, c'est vrai; néanmoins, les gens chez lesquels se développent ces pleurésies sont suspects de tuberculose; les uns sont de souche tuberculeuse; les autres ont eu antérieurement une bronchite tenace, une hémoptysie, une fistule à l'anus, un sor disant rhumatisme qui n'était qu'un pseudo-rhumatisme tuberculeux (Poncet); certains avaient eu dans leur enfance une adenite cervicale suppurée dont on trouve les traces, une coxalgie qui a laisse une légere claudication, une hypertrophie adénoidienne avec tuberculose larvée des amygdales 1. Bref, les pleurésies de cette catégorie ont été précédées à époque plus ou moins éloignée de localisations tuberculeuses dont elles sont une émanation. Parfois elles font suite à une phase prodromique, de durée indétermince, caractérisée par l'affaiblissement, par l'amaigrissement du sujet : chaiquement, je le répète, elles sont suspectes de tuberculose.

Tont autres sont les pleurésies tuberculeuses qui vont maintenant nous occuper; ici rien ne sent la tuberculose, un dans le passé ni dans le présent; le sujet a été pris de sa pleurésie en pleine santé, sans cause appréciable, ou bien à l'occasion d'un refroidissement, comme on est pris d'amygdalite ou de coryza. Le début et la marche de la pleurésie, l'evolution de l'épanchement, les résultats de la thoracentese (si elle a été pratiquée), la convalescence ellemème, tout rappelle « les phlegmasies franches »; c'est le tableau de la pleurésie dite primitive, a frigore. Et cependant les apparences sont souvent trompeuses, car c'est ce même individu, guéri de sa pleurésie, que vous retrouverez quelques années plus tard affeint de tuberculose pulmonaire

^{1.} Decidatoy Tuberculose lar éc des trois anygdales. Académic de mi decine, séance do 30 avril 1855, et Vannel de pathologie interne, t. II., p. 197

plus ou moins avancée, le pleurésie, dont il a guéri, ayant été chez lui la manifestation mitiale de l'infection tuberculeuse, qui a suivi son cours : pleuresie phthisrogene de Jaccoud. C'est tel autre individu qui était completement guéri de sa pleurésie et qui succombe six mois, un an plustard à une méningite tuberculeuse. Et ces cas ne sont pas isolés, ils sont au contraire fréquents : ce sont eux qui ont donne l'éveil et qui ont jeté le donte sur l'existence de la pleuresie a frigore.

C'est Landouzy qui, le premier, dès 1884, a formulé l'accusation, en déponillant la pleurésie primitive, a frigore, de ses anciens privilèges. Toute pleurésie, dit-il, qui ne fait pas sa preuve, est une pleurésie luberculeuse, le malade atteint de cette pleurésie fût-il robuste et vigoureux. Kelsch et Vaillard soutinrent l'accusation, et le courant se fit si bien dans ce seus, que la pleurésie a frigore perdit une partie de son prestige.

Cependant l'opimon de Laudouzy ne fut pas sans soulever de ves protestations et l'on chercha des faits à lui opposer. De différents côtés furent publiées des observations concernant des gens atteints de pleurésie franchement aigué, a frigore, n'ayant rien à voir, disait-on, avec la tuberculose, puisque ces pleurésies avaient completement guéri, sans reliquats. Dans les deux camps se rangerent des partisans

egalement* convaincus, et la pleuresie a frigore, bien qu'amoindrie, continua à être admise par beaucoup de medecus.

De quel côté se trouve la vérité? Telle est la question que nous avons a débattre. Examinons avec attention les pieces du procès, car il n'est pas indifférent, pour l'avenir d'un pleuretique, de savoir si sa pleurésie est ou n'est pas tuberculeuse.

Consultons d'ahord l'anatomie pathologique; recherchonles cas de mort subite chez des individus atteints de pleu-

Landoury, Gazette des h\u00e3p., 1881, p. 1001. — Revue de m\u00e9d., 1886, p. 601.

résie dite franche, a frigore, et voyons si l'autopsie décèle ou non chez eux des lésions tuberculeuses.

L'observation suivante, de Landouzy, pourrait être citée comme un type de pleurésie a frigore!. Un homme robuste, boulanger de son état, n'ayant aucun antécèdent morbide, quitte un soir, tout en sueur, le sous-sol dans lequel il pétrissait la pâte, pour affer chez un cabaretier acheter un litre de vin. Dans cette course, il se sentit pris de froid; il travailla pourtant comme de contume, et se coucha le leudemain matin. A ce moment éclatérent les signes pleuraux : point de côté, gêne respiratoire et fièvre. La pleurésie suivit son cours. Quelques semaines plus tard, il était dans le service de Landouzy, où il mourut subitement. A l'autopsie, on trouva dans la plèvre droite un épanchement séro-fibrineux abondant, et l'on constata au poumon droit quelques petits fovers de tuberculose qui avaient évolué jusque-là cl'une facon latente. Bien qu'avant les apparences de la pleurésie a frigore, cette pleurésie était donc de nature Enberculeuse.

Kelsch et Vaillard ont publié les cas suivants*: Un soldat au 7' cuivassiers, homme vigoureux et de stature athlétique, est pris d'une pleurésie aigue. Il meurt subitement en causant avec ses camarades au moment où il atlait être chrigé sur l'hôpital du Val-de-Grâce. A l'autopsie, on trouve un grand épanchement de la plèvre droite; la plèvre est semée de granulations tuberculeuses.

Un autre soldat de constitution robuste est atteint d'une pleurésie droite. Le malade lisait près de son lit, lorsque subtement il s'affaisse et meurt. A l'autopsie, on trouve dans la plevre droite un grand épanchement; la plévre est parsennée de nodules tuberculeux. Ces pleurésies sèreuses, disent Kelsch et Vaillard, a survenues chez des hommes vigoureux, sans tare tuberculeuse aucune, ayant évolué avec toutes les allures de la pleurésie bavale, eussent certai-

^{1.} Landoury. Pleurésie dite a feigure. Revue de médecine, 10 juillet 1886.

^{2.} keisch et Vaillard, Archives de physiologie, 15 août 1886.

nement été considérées comme des pleurésies phlegmasiques, si la mort subite n'était venue en interrompre le cours, et réséler leur véritable nature ».

l'ai été témoin autrefois, dans mon service de l'hôpital Saint-Antoine, des deux faits suivants qui ont eté publies par mes internes Binet! et Legrand* : un homme de honne santé habituelle est pris de pleurésie droite attribuee par lui a un refroidissement. Pendant plusieurs jours, nous suivons la marche ascendante de l'épanchement qui, d'après notre évaluation, finit par atteindre 2 litres environ. Bien que le malade n'éprouvat aucune dyspnée, nous decidons la thoracentése; il etait 11 heures du matin, Le malade se récrie et, sur sa demande, la ponction est différée jusqu'au soir. Mais, une heure après notre visite, cet homme vent se tever; il est pris de syncope et il meurt avant qu'on ait pu lui porter secours. Au moment de l'autopsie, désirant connaître exactement la quantité de l'épanchement, je pratique la thoracentèse sur le cadavie et je retire 2200 grammes de liquide citrin. Chez cet homme évoluait une tuberculose fatente; nous trouvons, au sommet du poumon, un tubercule crétacé.

Le second de mes cas concerne un homme robuste n'ayant aucun antécèdent tuberculeux. Son métier l'expose à de brusques changements de température, surtout à des refrondissements locaux; il tire des blocs de glace de la glacière et il les porte a dos dans une sorte de hotte. Plevres et poumons sont donc particulièrement exposés au froid. Cet homme prend un jour une pleurésie, et vient se faire traiter dans notre service. Nous constatons à droite un épanchement évalué à 5 litres environ. On retire successivement en quelques jours 5 litres de liquide, f litre par ponction. Dès lors, le malade se sent très bien; toutefois, le liquide contante à se reformer. Quelques jours plus tard, cet homme venait de déjeuner dans son lit, il se lève, mais à peme a-t-il

^{1.} Bipet, Archivex génirales de médecine, avril 1884.

³ Legrand Archives generales de medecine, septembre 1887.

fait quelques pas qu'il tombe, le visage cyanosé, les levres bleuitres, et il meurt en quelques instants. Au moment de l'antopsie, voulant me renseigner d'une façon exacte sur la quantité de l'épanchement, cause de la mort subite, je pratique la thoracentése sur le cadavre et je retire 2150 gr. de liquide. Je constate ensuite que chez cet homme évoluait une tuberculose pulmonaire et pleurale, et cette pleurésie, qui avait les apparences d'une pleurèsie a frigore, prise au contact d'une hotte glacée, était en réalité tuberculeuse, car nous trouvions une tuberculose de la plevre et un noyau tuberculeux du poumon.

l'ne observation de Widal dont je parlerai plus loin concerne un jeune garçon atteint d'une pleurésie ayant les caractères de la pleurésie franchement aigue à graud épanchement. Le malade succombe subitement et à l'autopsie un trouve une tuberculose pleurale en voie d'évolution.

Parfois, l'individu attteint de pleurèsie franchement aigné recouvre après sa maladie toute les apparences de la santé, mais voilà que, quelques mois plus tard, il est enlevé par une granulie ou par une meningite témoignant de la nature tuberculeuse de sa pleurésie l'ai été témoin en 1881 du fait suivant : un garcon de vingt-buit ans, vigoureux méranicien de son état, entre dans mon service pour pleuresie a frigore prise trois semaines avant. Rien ne pouvait faire suspecter la tuberculose ; c'était un type de pleurésie franche. Je constate à gauche un grand épanchement que l'évalue à 2 litres; je commence par retirer un litre de liquide sérofibrineux. Quelques jours plus tard, je retire un second litre. Tout va bien, le malade guérit et retrouve sa belle santé. Mais, six mois plus tard, il revient dans mon service avec les signes d'une méningite et il succombe en quelques jours. A l'autopsie, nous constatons la guérison de la pleuresie, il ne reste plus que quelques adherences pleurales, mais nous trouvons une méningite tuberculeuse et quelques granulations tuberculeuses au poumon!.

^{1.} Binet. Archives generales de medecine, avril 1884.

Dans ses recherches anatomiques et expérimentales sur les tuberculoses de la plèvre, M. Péron arrive aux conclusions suivantes : « La pleurésie dite franche aiguê est de nature tuberculeuse dans l'immense majorité des cas; elle est due à une infection tuberculeuse souvent discrète de la plèvre! ».

Les recherches anatomo-pathologiques plaident donc en faveur de la nature tuberculeuse de la pleurésie dite franchement aigue, a frigore.

Maintenant, que nous enseigne la clinique? Elle nous enseigne, elle aussi, que bon nombre de malades atteints de pleurésie en apparence primitive et franche sont en réalité entachés de tuberculose, puisque, alors même qu'ils seraient guéris de leur pleurésie. l'infection tuberculeuse, quelques mois ou quelques années plus tard, envahit les poumons, les méninges, le péritoine, ou d'autres régions de l'économie. Mais la clinique nous apprend également qu'il est d'autres malades chez lesquels la pleurésie franchement aigué, à grand épanchement, peut guérir sans laisser aucune tare tuberculeuse, et le malade, devenu désormais un sujet bien portant, va parcourir dix ans, vingt ans de son existence, sans que in lui ni ses descendants éprouvent aucune des mainfestations de l'infection tuberculeuse.

du peut à ce sojet consulter plusieurs statistiques : celle de Fiedler, en Allemagne, porte sur 92 pleurétiques atteints de pleuresie séro-fibrineuse qu'il a ponctionnés; sur ce nombre, 17 sont morts tuberculeux à l'hôpital, 8 ont succondié à la tuberculose après leur sortie de l'hôpital, 66 ont quitté l'hôpital tuberculeux ou suspects de tuberculose, et 21 étaient en bonne santé un ou deux ans au moins plus tard *. Les statistiques de Barrs et de Bowditch en Angleterre, celles de MM. Mayor et Ricochon en France, donnent des résultats qui ne sont pas concordants, mais néaumoins l'élement tuberculeux y occupe la plus large part. Il y a quelques années, je me suis livré à une enquête auprès de mes col-

¹ Péron. These de Pur.s, 1895, et Presse médicale, 19 février 1898. 2 Netter. Traite de medecine, t. D., p. 979.

légues (Brouardet, Grancher, Vergely, Lépine, etc.) afin de connaître leur opinion et le résultat de leurs observations. Il. Vergely m'a envoyé quatre observations concernant des pleurétiques ponchonnés il y a quinze ans, vingt ans, vingt-deux ans, et étant fort bien portants, eux et leur descendance. Il. Lépine m'a fait part d'une demi-douzaine d'observations concernant des pleurésies observées il y a un grand nombre d'années et n'ayant jamais éte suivies de manifestations tuberculeuses. É. Corriveau d'a publié un intéressant travail à ce sujet.

bepuis mes premiers travaux sur la thoracentèse par aspiration, qui datent de plus de trente ans, j'ai ponctionné un grand nombre de pleuresies. L'ai perdu de vue presque tous les malades d'hôpital, mais j'ai pu suivre de près hen des malades traites en ville et je puis effer une douzaine de cas concernant des gens atteints de pleurésie franchement aigue, ponctionnés par moi, qui ont guéri sans que jamais

ait apparu aucune manifestation tuberculeuse.

Je dois au D' Lamarre (de Saint-Germain) le récit d'un fait bien interessant qu'il avait déjà raconté à l'otain. Le voici : Autrefois, à Saint-Germain, le magasin à fourrages du régiment était situé rue d'Alsace, à 1 kilomètre du quartier. La place du Château est à moitié distance, à peupres, du chemin qui va du magasm à fourrages au quartier. Quand M. Lamarre fut nommé médecin adjoint de l'hôpital de Saint-Germain, hopital à la fois civil et militaire, ou venait de raser à la hauteur d'un mêtre les murs exterieurs des fossés do château, qui, de pénitencier militaire qu'il était, allait devenir un musée. Ce mur devint un reposoir tout naturel pour les soldats qui portaient à des 50 kilogrammes de paille ou de fom; partis du magasin à fourrages et arrivés à moitié de leur course, en sueur, ils s'adossaient contre le mur, de laçon a faire reposer leur fardeau sur la crête du mur. C'était une halte à mi chemin

^{1.} Latrixeand. Rapports de la pleuresie avec la tuberculose. Bordeaux, 1868.

dont les hommes avaient pris l'habitude. Mais voilà qu'une épadémie de pleurésie aiguë a frigore érlata dans le régiment, tandis qu'on n'en voyait pas dans la population civile. Toutes ces pleurésies étaient à droite; elles guérissaient fort bien, avec ou sans ponction suivant le cas.

Il s'agissait bien là, dit M. Lamarre, de pleurésie a fragore. Le coin de la place du Château où se reposaient les militaires en sueur était abrité contre les vents, moins le vent nord-est, parfois glacial, qui cinglaît le côté droit de la poitrine de ces hommes. C'etait un vrai coup de froid. A la demande de M. Lamarre et du médecin-major du régiment, le colonel fit défendre aux hommes en corvée de s'arrêter à cet endroit dangereux, et l'on ne vit plus de pleurésies.

Mais les regiments de garde changent tous les six mois, et, dans le regiment nouvellement arrivé, la même cause provoqua de nouvelles pleurésies: il fallut de nouveau interdire aux hommes de corvée l'arrêt et le repos contre le nur. Cette expérience (car ce fait a la valeur d'une expérience) fut plusieurs fois renouvelée avec la même régularite.

A ne s'en tenir qu'aux faits cliniques, on voit donc que la guérison de la pleurésie franchement aigué sans aucun reliquat de tuberculose n'est pas tellement rare. Ces faits fournissent un appoint aux défenseurs de la pleuresie aigne a frigore: « Yous voyez bien, disent-ils, que ces pleuresies-la ne sont pas tuberculeuses! « Du reste, ajoutent-ils, la pleurésie a frigore existe chez les animaux, pourquoi n'existerait-elle pas chez l'homme? Trasbot, dans une intérressante communication³, a démontré que la pleurésie a frigore est frequente chez le cheval, chez le chien, chez le mouton, et pent n'avoir chez les animaux rien de commun avec la tuberculose. A l'appui de cette opinion, it a cité les faits suivants: En 1871, dans un régiment de marche des cuirassiers qui venait d'être formé avec des chevaux tondux, récemment achetés, lesquels couchaient dehors, attaches au

^{1.} Trasbot. Academie de medecine, séance du 24 mai 1892.

piquet, souvent sans couverture, il y eut en quelques semaines une trentaine de pleurésies, presque toules mortelles. Le lait a été si frappant que l'administration militaire a defendu aussitôt de continuer les achats de chevaux tondus.

Duvieusart a vu 100 cas de pleurésie, dont 60 terminés par la mort, dans un troupeau de 400 moutons qu'on venait de ton-fre pendant un mois de février tres froid. Or ces animaux n'étaient nullement tuberculeux, et le liquide de leur pleurésie injecté à des cobayes n'a jamais engendré la tuberculose.

Rousseau a vu plusieurs chiens très vigoureux atteints de pleurésie après avoir, en plein hiver, suivi pendant près d'une heure un cerf dans un étang. Dans tous ces cas, a oute Trasbot, il ne s'agissait nullement de sujets tuber-culeux.

le cite textuellement les paroles de Trasbot : a Les trois espèces domestiques, cheval, chien et monton, chez lesquelles on rencontre le plus souvent la pleurésie, sont précisément celles qui sont le plus rarement tuberculeuses.... Amsi les faits tirés de l'observation clinique étendue à diverses espèces animales sont en contradiction formelle avec l'idée que la pleurésie puisse être dans ces espèces une forme de la tuberculose. Or, cette proposition, qui se chaque, est en outre absolument confirmée par l'experimentation. En injectant à des cobayes ou à des lapins le liquide de la pleurésie sèro-fibrineuse du cheval ou du chien, on ne leur a jamais communiqué la tuberculose.

Il paraît donc indeniable que la pleurésie a frigore non tuberculeuse est fréquente chez les animaux. Cette étude de médecine véterinaire montre la valeur du refroidissement dans la détermination de la pleurésie chez les animaux; mais bornous notre étude à la médecine humaine et posons de nouveau la question : existe-t-il chez l'homine une viaie pleurésie a frigore, non tuberculeuse, et, si elle existe, par quels movens peut-on la différencier de la tuberculeuse?

les et détruits

Recherches de laboratoire. - Pour répondre à cette question, on a fait appel aux ressources multiples du laboratoire. Inoculations. - On a pense que l'inoculation du liquide pleurétique dans le péritoine des cobaves fournirait des renseignements importants, l'inoculation devant transmettre à l'animal la tuberculose expérimentale, si le liquide inoculé était de nature tuberculeuse⁴. En effet, la methode des moculations donne des renseignements précieux, mais, dans un assez grand nombre de cas, elle laisse planer le doute sur la nature tuberculeuse ou non tuberculeuse de la pleurésie; la valeur de l'inoculation est absolue quand le résultat est positif, mais un résultat négatif ne prouve pas que la pleurésie ne soit pas tuberculeuse. Tous les observateurs ont constaté qu'une pleurésie manifestement tuberculeuse peut donner des résultats négatifs après inoculation de liquide pleural*. Le résultat négatif est lacile à comprendre, l'épanchement pouvant être très peu virulent et les bacilles pouvant être répartis dans le liquide pleural à un tel degré de dilution qu'on n'introduit dans le péritoine de l'animal que quelques micro-organismes rapidement anmhi-

Les injections de tuberculine fournissent des renseignements dont la valeur est incontestable³. D'après le compte rendu officiel des cliniques en Prusse, les malades attenns de pleurésie, simple en apparence, mais en realite tuberculeuse, sont presque aussi sensibles aux injections de tuberculeuse, sont presque aussi sensibles aux injections de tuberculeux. Mais l'injection de tuberculine, même mamée avec prudence, survant les préceptes de Grasset, n'est pas toujours exempte d'inconvénients.

Cultures. — L'application de la méthode des cultures à la recherche du bacille tuberculeux des epanchements n'a etc

Chaufford et Gomhault. Société médicale des hôpitaux, 9 avril 1886.
 Netter. Société medicale des hôpitaux, 17 avril 1891

Le Damany, Recherches sur les pleurésies séro-fibrineuses primitives et secondaires, These de Paris, 1897.

^{4.} Netter, Société medicale des hopitaux, 31 juillet 1891.

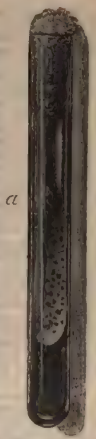
pratiquée avec succès que tout récemment. Pour obtenir des résultats positifs, il fallait avoir un milieu de culture extrémement favorable au bacifle de Koch. Ce milieu, c'est le sang gélosé glycériné, tel que MM. Bezançon et Griffon l'ont faut connaître!

L'incorporation, dans la gélose, de sang de lapin recueilli aseptiquement, fournit un terrain de culture sur lequel se développent abondamment les nucrobes qui ne poussent pas sur les milieux usuels. Si l'on ajoute préalablement de la glycérine à l'agar-agar, on obtient le sang gélosé-glycériné, à la surface duquel il n'y a qu'a déposer le liquide soupconné tuberculeux, qu'il s'agisse de pus tuberculeux, de liquide céphalo-rachidien retiré par ponction lombaire*, de liquide pleural, atc.

An lieu de tubes de culture ordinaire, on peut se servir de petits flacons d'Erlenmeyer, au fond desquels on laisse se liger une couche du mélange de sang et de gélose glycérinée. On peut ainsi répandre à la surface du milieu une quantité beaucoup plus grande du liquide à ensemencer.

Le tube est soigneusement encapuchonné, et placé à l'étuve à 37 degrés. Après trois on quatresemaines, on voit apparaître quelques colonies qui aug-

^{2.} Berangon et Griffon. Societe de biologie,



Culture du bacelle de Kech dans un tube de sang gelosé-glycériné.

^{1.} Bezançon et Grisson. Congres international de medecine, Paris, 2 août 1900.

mentent de nombre et prennent les caractères suivants : au début, les colonies sont plus petites qu'une tête d'épungle; elles deviennent bientôt plus grosses, en s'accroissant de masses saillantes, sphériques, granuleuses, mûriformes, de coloration chocolat.

Au microscope, les préparations montrent des bacilles isolés ou agglomérés, suivant le mode habituel, en moustaches tordues. Le nombre des colonies visibles à l'œil nu est en rapport avec la quantité d'épanchement ensemence, et surtout avec la richesse de cet épanchement en bacilles.

Les resultats obtenus par ce procédé sont inconstants; néanmoins, c'est un excellent moyen de contrôle, et nous y

avons eu recours plusieurs fois à la clinique.

Séro-diagnostic. — Que pouvons-nous attendre du sérodiagnostic? Je rappelle d'abord ce qu'est le séro-diagnostic de la tuberculose. D'une façon générale, tout séro-diagnostic suppose deux facteurs, qu'il s'agisse d'infection typhique, pneumonique ou tuberculeuse; il faut, d'une part, une culture homogène en milieu liquide, où les microbes vivent séparés les uns des autres : il faut, d'autre part, du sérum du malade intecte, dont le mélange à la culture provoque l'assilutination des microbes.

En 1898, Arloing rechercha pour la tuberculose un sérodiagnostic comparable au séro-diagnostic de Widal pour la tièvre typhonde. Le problème fut résolu le jour où il trouva le moyen d'obtenir des cultures homogènes du bacille de Koch en mineu liquide (Courmont*, Mongour et Berard*, Clément*).

Pour se placer dans les conditions les plus favorables de réussite, il faut se servir d'une culture de bacilles tubercu-

2 Arlung et Con mont Le séro-diagnostic de la tuberculose, Gazette des hopitans, 17 decembre 1900.

Arleing. Sur l'obtention de cultures et d'émulsion homogènes du bacille de la tube reutose frumaine en infleux liquides. Academie des sciences. Paris, 9 mai 1898 et 16 mai 1898.

Mongour et Bérard. Societe de hiologie, 21 juin et 10 décembre 1818;
 juillet 1839. — Berard. De la sero-reaction tuberculeuse. Thèse de Bordeaux, 1900.

^{4.} Clement. Séro-diagnostic de la tuberculose. Thèse de Ljon, 1900.

leux âgée de douze jours. Une faible quantité de culture est placée dans un tube de toute petite dimension. On mélange à cette culture du sérum provenant de sang retiré par piqure de lancette à la pulpe du doigt du sujet supposé atteint de lésion tuberculeuse. Le mélange est fait de telle sorte qu'il représente une partie de sérum pour cinq parties de culture (mélange à 1/15), ou une partie de sérum pour dix parties de culture (mélange à 1/10), ou une partie de sérum pour vingt parties de culture (mélange à 1/20). On agite le tube afin de favoriser le mélange et l'on attend l'effet produit. Si le résultat est positif, on voit se produire après un temps variable, de une à cinq heures, le phénomène de l'agglutination. Les couches supérieures du mélange se clarifient, tandis qu'à la partie inférieure du tube s'accumulent des flocons qui donnent à cette couche un aspect trouble qui contraste avec la limpidité des couches supérieures. L'examen microscopique vient confirmer le résultat de l'agglutination et les bacilles de Koch apparaissent réunis en amas au lieu d'être isolés.

Ce séro-diagnostic de la tuberculose est applicable au diagnostic des pleurésies tuberculeuses. Courmont a vu qu'on peut obtenir une séro-réaction positive en mélangeant à la culture du bacille de Koch, soit le sérum sanguin, soit le liquide pleural du pleurétique; mélanges à 1 p. 20, 1 p. 10. 1 p. 5.

Le pouvoir agglutinant du sang n'est pas toujours égal à celui de la sérosité; il peut être plus ou moins élevé et exister en l'absence de celui de la sérosité, et réciproquement.

Courmont a résumé dans le tableau suivant le résultat des séro-réactions positives et négatives avec la sérosité pleurale et avec le sérum sanguin

```
Sur 31 cas; Séro-réactions positives 1 cas à 1 p. 20.

18 cas (81 p. 100). 6 cas à 1 p. 10.
16 cas à 1 p. 5.

1a sérosité pleurale. Séro-réaction négative à 1 p. 5; 8 cas (26 p. 100).
```

^{1.} Courmont. Archives de médecine expérimentale, novembre 1900.

```
Sur 22 cas; Séro-réactions positives 3 cas à 1 p. 26 23 cas (74 p. 100). 9 cas à 1 p. 15, 1p. 10. 6 cas à 1 p. 5. Séro-réactions négatives : 4 cas (19 p. 100.)
```

Les résultats que nous avons obtenus dans mon service à l'Hôtel-Dieu confirment la valeur du séro-diagnostic au cas de pleurésie tuberculeuse; néanmoins, il faut reconnaître que ce procédé est quelquefois en défaut.

Cyto-diagnostic. — Arrivons au cyto-diagnostic. Le cyto-diagnostic est basé sur la recherche des éléments cellulaires qu'on trouve dans le liquide des pleurésies et dans les épanchements des séreuses en général. Quelques mots d'explication sont nécessaires : à l'attaque des agents pathogènes, quels qu'ils soient, certains éléments cellulaires répondent par une réaction de lutte et de défense; mais ce ne sont pas toujours les mêmes cellules qui réagissent visàvis des divers agents provocateurs; il y a, suivant le cas, une sorte de selection cellulaire.

Ainsi les polynucléaires neutrophiles ou microphages de Metschnikoff englobent des microbes tels que les streptocoques ou les pneumocoques. Les gros mononucléaires ou macrophages ont une action plus puissante : ils absorbent et parviennent quelquefois à détruire le bacille de la tuberculose; ils digèrent couramment de gros éléments cellulaires tels que les hématies et les polynucléaires. Aussi était-il naturel de penser que tel ou tel élément cellulaire retrouvé dans le liquide pleural devait servir de témoin et refléter la nature de l'agent pathogène provocaleur. De cette idée est né le cyto-diagnostic.

C'est en 1900 que, sous le nom de cyto-diagnostic, Widal et Ravaut firent paraître leur beau travail; en voici les traits principaux:

Étant donné un malade atteint de pleurésie, on veut connaître les éléments cellulaires qui sont contenus dans le

1. Widal et Ravaut. Applications cliniques de l'étude histologique des épanchements séro-fibrineux de la plèvre (pleurésies tuberculeuses). Société de biologie, séance du 30 juin 1900. Ravaut, Thèse de Paris, 1901.

liquide de cette pleurésie. Pour cela, on retire aseptiquement, au moyen d'une seringue stérilisée, quelques grammes de liquide pleural, on verse ce liquide dans un tube à essai, on ceutrifuge, et un culot se forme au fond du tube. On decante, de façon à ne laisser dans le tube qu'un peu de liquide, qui sert à former une émulsion trouble avec le culot cellulaire délayé. Une goutte de cette émulsion est étalée sur une lamelle de verre, au moyen d'un fil de platine, et l'on fait des préparations à la thionine, à l'éosine-hématéine et au triacide d'Erlich.

Quand on examine au microscope des préparations provenant de liquides pleuraux, on peut y voir des éléments cellulaires d'aspect varié : globules rouges, leucocytes polynucléaires, grandes cellules mononucléaires, lymphocytes, cellules endothéliales isolées ou fusionnées, placards endothéliaux. Mais ces éléments n'existent pas indifféremment dans toutes les pleuresies; une même pleurésie ne contient pas à la fois, et en quantité, des polynucléaires, des lymphoevtes et des cellules endothéliales; abstraction faite des globules rouges qui, eux, existent en proportion plus ou moins grande dans la plupart des liquides pleuraux, tel liquide pleural ne contient presque que des lymphocytes : les polynucléaires et les cellules endothéliales sont absents ou en infime minorité; tel autre liquide pleural ne contient presque que des polynucléaires : les lymphocytes et les celjules endotheliales sont absents ou en intime minorité; enfin, tel autre liquide pleural ne contient presque que des cellules endothéliales et des placards endothéliaux : les lymphocytes et les polynucléaires sont absents ou en infime immorité.

Cette prepondérance parfois exclusive de tel ou tel élément cellulaire dans le liquide d'un épanchement pleural, constitue la formule cellulaire de ce liquide, et conduit au cyto-diagnostic. A ce point de vue, Widal et Ravaut ont admis trois variétés de pleurésies, à chacune desquelles répond un evto-diagnostic différent.

La première de ces variétés concerne les épanchements pleuraux des cardiaques, des brightiques, des cancéreux, amsi que les épanchements dus à une irritation ou à une compression de voismage, lei, pas d'agents infectieux, par conséquent pas de lutte cellulaire, mais seulement des actes en partie mécaniques de transsudation et de desquamation; c'est une sorte d'œdeme congestif. Pour me servir d'une ancienne expression, il s'agit ici moins d'un exsudat que d'un transsudat; c'est par transsudation que le liquide entraîne les cellules endothébales de la séreuse dans le liquide pleurat. Aussi ces épanchements pleuraux, dits mécaniques, ont-ils une formule cellulaire qui leur est spéciale; le liquide ne contient habituellement ni lymphocytes ni polynucléaires (du moins, à une première période), on n'y trouve presque exclusivement que les grandes cellules endothébales qui proviennent de la desquamation de la sèreuse.



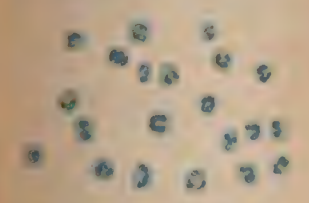
Ces cellules endothéliales, ainsi qu'on le voit sur la planche ci-dessus, sont très volumineuses par rapport au volume des globules ronges et des leucocytes. Elles sont isolees ou agglomérees, bilobées, trilobées, ou fusionneos en larges placards endothéliaux à bords polycycliques. Par coloration à l'éosine-hémateme, on voit que le noyau est heaucoup plus teinté que le protoplasma. Le contour des cellules est à peu près circulaire; toutefois, en placards encothéliaux, le contour des cellules disparaît dans les points où leur protoplasma se fusionne.

Ces placards endothéliaux, plus ou moins larges et nombreux, caractérisent les pleurésies dites mécaniques, Widal et Rayaut les ont constatés dans douze cas de pleurésie mécanique; l'autopsie de trois malades attemts de ces pleurésies et d'autre part les résultats négatifs des inoculations intra-péritoneales faites aux cobayes avec le liquide de sept autres pleurésies de même nature, prouvent qu'en pareil cas la tuberculose ne peut être mise en cause. Non sculement ces amas endothéliaux sont la caractéristique des pleurésies mécaniques, mais leur présence dans un liquide pleural permet d'exclure l'hypothèse de la tubercufose pleurale; on me les trouve pas dans le liquide des pleurésies tuberculeuses récentes, sans doute a parce que la néomembrane tuberculeuse pleurale s'oppose à la desquamation en lambeaux de l'endothelium de la sérense ». Mêmes constatations ont été faites dans notre service : le liquide de nos pleurésies tuberculeuses, très riche en lymphocytes, ne contenait pas de placards endotheliaux. Pareille assertion s'applique surtout aux premières phases des pleurésies mécamques, mais, plus tard, les lymphocytes peuvent affluer; néanmoins, la prisence des placards suffit pour préciser le diagnostic.

Dans une denxieme varieté de pleurésie, le liquide pleural a une formule cellulaire toute différente. Il s'agit ici de pleurésies infectieuses aigués. Les agents pathogènes, strepturoque, pueumocoque, bacille typhique, etc., après avoir provoqué des réactions cellulaires de lutte et de défense, peuvent ne plus exister dans le liquide, mais les temoins de cette lutte, cellules phagocytaires on phagocytes, leucocytes polynucléaires, existent en abondance; on y trouve également des grosses cellules mononucléaires, qui tantôt sont de grands leucocytes et tantôt derivent de la sérense, comme en témoigne parfois la présence de quelques cellules endothéliales isolées ou restées absolument normales.

Relativement à ces pleurésies. Widal et Ravaut donnent les renseignements suivants : Trois fois sur sept pleurésies typhoidiques, l'abondance relative de grands leucocytes p dynucléaires à caractérisé la formule de l'épanchement. Dans le cas d'une pleurésie séro-fibrineuse streptococcique, il n'y avait que des polynucléaires nentrophiles à novau déformé. La pleurésie pneumococcique séro-fibrineuse est celle dont la formule histologique de l'épanchement donne le plus l'impression de lutte et de défense. Cette formule est caractérisée par la présence de globules rouges et de quelques lymphocytes, mais surtout par l'abondance des polynucléaires et par l'existence d'un plus ou moins grand nombre de grandes cellules mononucléaires, dont quelques-unes, véritables macrophages, englobent des polynucléaires dans leur protoplasma. On n'observe que par exception deux ou trois cellules endothéliales soudées ensemble.

Chez un malade de notre service atteint de pleurésie droite. on retire par ponction exploratrice du liquide séreux, sans odeur. Examiné par mon chef de clinique Apert au point de que du cysto-diagnostic, ce liquide ne contient que des polynucléaires; on ne constate ni lymphocytose, ni placards endothélianx. L'absence de lymphocytose permet d'exclure l'hypothèse d'une pleurésie tuberculeuse aigué; l'absence de placards endothelianx met hors de cause toute pleurésie mécanique. Quelques jours plus tard, par une nouvelle ponction. on retire un liquide analogue à de l'eau sale, trouble et très fetide. Ce liquide, qui, lors de la première ponction, avant la tétidité était riche en polynucléaires, ne contient plus maintenant que quelques éléments cellulaires sous forme de masses granuleuses sur lesquelles les matières colorantes se tixent mal: ce sont des leucocytes morts en dégénérescence granulo-graisseuse. Les cultures aérobies et anaérobies du liquide avaient révélé une flore microbienne variée. Sur culture aérobie, il s'était développé du staphylocoque blanc. Sur culture anaérobie (gélose profonde), il s'était développé des colonies avant l'aspect de points blanchâtres constitués par un fin microcoque disposé en amas. La formule leucorytaire de cette pleurésie fétide était celle des autres pleurésies infectieuses. En somme, les éléments polynucléaires et mononucleaires caractérisent les pleurésies infectieuses aigues; les lymphocytes, quand on en trouve, sont au second plan, et l'on n'observe que par exception quelques petits amas endothéliaux à deux ou trois noyaux. La planche ci-dessous représente la formule cellulaire de ces pleurieses. On y voit une quantité de leucocytes polynucléaires et une grosse cellule unmucleaire.



Arrivous à la troisième variété de pleurésies, la plus importante de toutes, celle qui répond le mieux à la pleuresie franchement aigué, dite a fragore. En examinant au microscope les preparations faites avec le liquide de cette pleurésie, on voit que sa formule cellulaire est caractérisée a par la presence presque exclusive de lymphocytes très confluents et mélés a un nombre relativement considérable de globules rouges. Parfois, en même temps que les lymphocytes, qui, à première vue, semblent être les seuls cléments leucocytaires de la préparation, on aperçoit de loin en loin un clément uninucléé. » Les polynucleaires, quand on en

constate, sont très peu abondants; ils sont peut être le résultat d'une infection secondaire. Quant aux placards endothéliaux, ils doivent être bien rares, puisque sur dix-sept cas Wital et Rayaut ne les ont jamais constatés.

La planche ci-dessons représente la formule cellulaire de ces pleurésies; elle reproduit les préparations faites avec le liquide pleural de nos sept pleurétiques des salles Saint-Christophe et Sainte-Jeanne; on n'y trouve que des lymphocytes en quantité, et des globules rouges; il n'y a un polynucléaires ni placards endotheliaux. C'est la reproduction de la description donnée par Widal et Rayaut.



Eh bien, cette formule cellulaire, cette lymphocytose pteurale avec globules rouges, permet de dire que la pleuresie est tuberculeuse. L'examen histologique de la plévre et les inoculations dans le péritoine des cobayes avec le liquide de ces pleurésies à lymphocytes confirment leur nature tuberculeuse. L'observation suivante, qui m'a été donnée par Widal, en est un saisissant exemple.

Un jeune garçon est pris des symptômes d'une pleurasie

a frigore: frissons répétés, point de côté à droite et toux sans expectoration. Le neuvième jour de la maladie, it entre dans le service de Widal avec tous les signes d'une pleurésie droite classique à grand épanchement. On pratique la thoracentèse, et l'ou retire deux litres de liquide citrin. Ce liquide présentait une formule lymphocytique typique, indice d'une pleuro-tuberculose. Le lendemain, la température oscille entre 50 et 40 degrés. Quatre jours après la ponction, à cinq heures du matin, le malade se dresse tout à coup sur son lit, etouffe, pâlit, et meurt en quelques instants.

Résultats de l'autopsie : le poumon gauche a l'aspect d'un infarctus gorgé de sang ; cet état paraît dépendre de l'oblitération des branches de l'artère pulmonaire par un caillot ; il n'y a de tubercules ni au poumon gauche ni au poumon droit. La cavite pleurale droite contient 1500 grammes de



liquide séro-fibrineux. Les plèvres sont très épaissies. On n'y découvre à l'œil un aucune granulation tuberculeuse. Mais des coupes histologiques ont permis de constater partout du tissu de tuberculose; on voit un nombre considérable de cellules géantes au milieu de la gangue fibreuse de la sérense enflammée. La planche ci-dessus représente ces tésions. Sur cette coupe histologique de la plévre épaissie, le tissu pleural estinfiltre de nombreux éléments cellulaires. On voit au centre de la préparation une cellule géante contenant de nombreux noyaux disposés en couronne à la périphérie de la cellule.

Toute la plèvre n'est en somme qu'une vaste membrane tuberculeuse semée de cellules géantes, sans participation du poumon. C'est une pleuro-tuberculose primitive. Le liquide de cette pleurésie inoculé à des cobayes avait rendu

ces animaux tuberculeux.

Cette observation résume bien la question. Voilà une pleurésie franchement aigne qu'on eût considérée autrefois comme une pleurésie simple, a frigore, alors qu'elle était tuberculeuse (pleuro-tuberculose primitive). On pratique l'examen cytoscopique du liquide, on ne trouve que des lymphocytes, et l'on fait en conséquence le diagno-tic de pleurésie tuberculeuse, diagnostic vérifié par l'examen histologique de la plèvre et par la tuberculose développée chez les cobaves inoculés avec le liquide pleural.

En ré-uné, nous sommes en possession de procédés multiples destinés à déceler la nature tuberculeuse d'une pleurésie niguê; mais, de tous ces procedés, celui qui a ma préférence c'estle cyto-diagnostic, parce qu'il est simple et expéditif.

Tout liquide de pleurésie aiguê (le malade fût-il vigoureux et indemne de toute tare) dans lequel on constate une abondance de lymphocytes, et absence de placards endothehaux, est un liquide de pleurésie tuberculeuse. L'examen cytoscopique d'un bquide pleural est aussi nécessaire que l'analyse hactériologique des crachats au cas de tuberculose pulmonaire douteuse. Dans toute pleurésie le cyto-diagnostic s'impose. Toute observation de pleurésie dans laquelle le cyto-diagnostic fait defaut est une observation incomplète. On le sait dans mon service, et l'on n'y manque jamais.

En esset, pour si certain que l'on soit du diagnostic chaique, cela ne sussit pas; on peut avoir des surprises. Telle pleurésie que s'on considère comme tuberculeuse parce

qu'elle est survenue dans le cours d'une tuberculose pulmonaire avérée, peut n'être pas tuberculense; telle autre pleurésie qu'on suppose grippale parce qu'elle s'est déclarée dans le cours ou dans la convalescence de la grippe, est peulêtre une pleurésie tuberculeuse qui s'est développée a la faveur de l'infection gruppale; on en cité des exemples . Certaines pleurésies séro-fibrineuses d'origine traumatique, qu'on serait tenté de rapporter au seul traumatisme, sont en réalité des pleurésies tuberculeuses, le traumatisme ayant favorisé l'apparition d'une bacillose jusqu'alors latente.

Dans cette étude je n'ai visé que la pleurésie tuberculeuse aigué ou de date récente. La formule leucocytaire du liquide pleural peut être tont autre s'il s'agit d'hydropneumothorax tuberculeux, développé au contact de grosses lésions tuberculeuses du poumon. En pareille circonstance, ce n'est pas la lymphocytose qui domine, ce sont a des polynucléaires vieilles, déformés, à noyau très divisé, ainsi que des éléments à protoplasma vésiculeux et quelquefois même des masses amorphes qui semblent dériver de l'endothélium v. Pour cette catégorie de pleurésies, c'est surtout à la clinique de faire le diagnostic.

Revenons à l'origine de notre discussion. La question posée au début de cette étude était la suivante : Pouvons-nous savoir si une pleurésie séro-fibrineuse franchement aigue est ou n'est pas tuberculeuse? En bien oui, nous pouvons le savoir, et c'est, je crois, le cyto-diagnostic qui nous tournit les renseignements les plus certains, parce qu'il n'est pas sujet aux lacunes des autres procédés.

Il nous sera possible désormais de dresser avec précision le bilan de l'ancienne pleurésie dite essentielle. Nous verrons d'abord que la plupart des pleurésies qui répondent à la description de la pleuresie dite tranche, a frigore, sont en réalité des pleurésies tuberculeuses ; le evto-diagnostic les stig-

^{1.} Dopter et Tanton. Loco citato.

^{2.} Chauffard Semaine médicate, 1890, p. 81. — Barjon et Lesieur. Lyon medical, B mai 1901

matise, la lymphocytose pleurale démasque leur origine. Nous verrons ensuite (fait beaucoup plus rare et que nous connaissions déjà) qu'il est des agents infectieux capables de créer des pleurésies aiguês qui n'ont rien à voir avec la tuberculose. Tel individu fait une pleurésie séro-tibrineuse avec épanchement comme il ferait une pneumonie : c'est le pneumocoque qui en est l'agent provocateur ; tel autre fait également une pleuresie aigué avec épanchement : c'est le streptocoque qui en est l'agent pathogène; chez un troisième qui fait lui aussi une pleurésie aigué avec épanchement, on découvre une infection pleurale, fétide ou non. par aérobies ou anaérobies, etc. Ce groupe de pleurésies aigués, que je pourrais élargir encore, n'a rien à voir avec la tuberculose; la bactériologie avait classé ces pleurésies d'après leurs agents pathogènes ; le cylo-diagnostic les englobe dans la même formule cellulaire : ce sont des pleurésies à cellules poivaucléaires et mononucléaires.

Le diagnostic pathogenique des pleurésies, autrefois indécis, est maintenant si nettement élucidé qu'on se demande quelle place pourrait occuper en médecine humaine l'ancienne pleurésie essentielle, a frigore, celle qui ne reconnaîtrait d'autre agent provocateur que le froid. Cette pleurésie, traquée de tous côtés, doit-elle disparaître à tout jamais du cadre nosologique, après y avoir occupé une situation dominante? Faut-il la rayer définitivement ou lui réserver encore une place modeste? l'avenir nous le dira.

Gurabilité de la pleurésie tuberculeuse. — Abordons maintenant un autre côté de la question. La pleurésie aigué, dite a frigore, étant reconnue tuberculeuse, comment expliquer qu'elle guérisse assez souvent sans laisser aucune trace de son passage? C'est même cette curabilité qui avait été le principal argument qu'on invoquait contre la tuberculose. A cela nous répondrons que, si ces pleurésies guérissent cela ne veut pas dire qu'elles ne soient pas tuberculeuses, les pleurésies tuberculeuses sont parfois des tuberculeuses locales de la plèvre (pleuro-tuberculose primitive), la plèvre seule est atteinte, le poumon est infemne, le reste de l'or-

ganisme est sain ; la séreuse étant bien armée pour la défense, et la virulence étant faible, il n'est pas surprenant que la pleurésie guérisse sans que l'infection se porte ailleurs.

Du reste cette curabilité n'est pas seulement spéciale à la tuberculose de la plèvre ; d'autres séreuses ont le même privilège. La tuberculose des synoviales articulaires, depuis la simple arthrite jusqu'au pseudo-rhumatisme tuberculeux, guérit assez souvent. La tuberculose du péricarde est dans le même cas. Rendu¹ en a publié une observation. On ne compte plus les cas de guérison de tuberculose péritonéale à forme ascitique. Les ascites, autrefois cataloguées sous la rubrique d'ascite essentielle ou a frigore, sont certainement des péritonites tuberculeuses atténuées facilement curables; les unes guérissent médicalement sans le secours de l'intervention chirurgicale, les autres guérissent après ponction avec ou sans injections consécutives; il en est qui guérissent après laparotomie. La guérison d'une de ces aseites fit grand bruit autrefois : le 20 mars 1840, à une époque où nul n'osait toucher au péritoine, mon oncle Paul Dieulafov!, professeur de clinique chirurgicale à Toulouse, eut la hardiesse, le premier, de faire une injection de teinture d'iode dans la cavité péritonéale vidée de son liquide; cette opécation fut suivie de succès, et depuis cette époque les faits se sont multiplies.

Cette curabilité, je l'ai souvent constatée dans la tuberculose simultanée de la prévre et du péritoine, tuberculose

pleuro-péritonéale bien étudiée par Fernet 5.

La pleurésie tuberculeuse est donc parfaitement curable, on peut même dire qu'elle est parfois d'une réelle bénignité. Péron, qui a étudié cette question au point de vue anatomique et expérimental, arrive aux mêmes conclusions : « Dans la pleurésie séro-fibrineuse tuberculeuse, qui revêt l'allure

1. Bendu, Société médicale des hépitaux, 22 mars 1901.

3. Fernet. Société médicale des hopitanz, 8 l'évrier 1881,

² Paul Diculatoy, Ascite traitée par l'injection iodre, Académie de médecine, 27 janvier (ND) Bulletin de l'Académie, t. II, p. 425.

chaque de la tuberculose dite franche aigué, l'infection baculture est a son mommun; l'ensemble des reactions organiques est considerable !. »

du de mes chefs de laboratoire, Griffon, en collaboration avec Bezançon, vient d'apporter à cette notion une confirmation expérimentale, en mesurant le degré de virulence du liquide pleurétique de plusieurs malades de mon service. Le ces recherches, il resulte que l'épanchement de la pleurésie franche, tuberculisant le cobaye, animal réactit trop sensible, se montre genéralement sans virulence vis à vis d'un animal plus résistant, tel que le lapin. De tous nos malades un seul a présente un liquide pleurétique assez virulent pour donner au lapin inoculé une tuberculose expérimentale; or son affection pleurale fut longue et très febrile, et aujourd'hui ce malade est revenu dans nos salles, atteint de tuberculose pulmonaire, secondaire à sa pleuresie.

La curabilité de la pleurésie tuberculeuse me suggère quelques réflexions. Quand nous parlons de guérison de la pleurésie tuberculeuse, ce n'est pas en realite à la plevie que s'arrête notre pensee : la pleurésie une fois guérie, qu'adviendra-t-il plus tard des poumons? le malade est-il destiné à devenir plus tard un tuberculeux? Tout est là: voilà le nœud de la guestion. A cela, il est assez difficile de répondre; on dit avec juste raison que la guérison définitive, sans reliquats, est surtout l'apanage des pleuro-tuberculoses primitives, à localisation purement pleurale, le poumos étant indemne. C'est vrai; mais comment affirmer que le podmon est absolument indemne chez un individu atternt de pleuro-tuberculose d'apparence prunitive? Ne savons-nous pas, Potain nous l'a appris, que la pleurésie augue est souvent accompagnee d'une poussée fluxionnaire du poumon? Quelle est la nature de cette pleuro-congestion? Un tout petit foyer de tuberculose peut exister au

^{1.} Péron. Thèse de l'aris, 1825.

² Bezam on et Griffon, Societé de biologie, 21 février 1905.

poumon, sans se démasquer par le moindre symptôme, et ce toyer latent, ignore, peut deve..ir a un moment donné l'origine d'une explosion tuberculeuse. C'est ainsi qu'une grannhe pulmonaire rapidement mortelle peut revétir les apparences d'une maladie primitive, alors qu'elle est consecutive (l'autopsie le demontre) à un petit foyer tuberculeux

qui avait évolué jusque-là sournoisement.

Même réflexion pour la pleurésie tuberculeuse. En individu est pris en bonne santé d'une pleurésie franchement aigué : le cyto-diagnostic (lymphocytose pleurale) démontre que cette pleurésie est tuberculeuse; tout plaide en faveur d'une pleuro-tuberculose primitive; l'examen le plus minuneux, y compris le schema de Grancher, ne décèle pas de lesions pulmonaires. Et cependant cette pleuro-tuberculose, en apparence primitive, peut fort bien être consécutive à un tout petit foyer pulmonaire qui a ensemencé la plèvre, et qui avait évolué jusque-là insidieusement. Nous en avons la preuve dans les observations que j'ai citées plus haut. Le malade de Landouzy est pris en pleine santé d'une pleuresie taberculeuse aigué d'apparence primitive, il meurt subitement, et à l'autopsie on trouve un petit lover pulmonaire. cause de tout le mal. Nes deux malades, qui sont morts subitement, avaient été pris, l'un et l'autre, étant bien portants, d'une pleurésie tuberculeuse aigué d'apparence primitive, et à l'autopsie nous trouvons un tout petit fover pulmonaire, origine de l'infection tuberculeuse pleurale.

Tout ceci prouve que la pleuro-tuberculose réellement primitive, celle qui n'est associée à aucune lésion préexistante du poumon, et la pleuro-tuberculose secondaire, celle qui a été ensemencée par un tout petit foyer pulmonaire jusqu'alors latent, peuvent revétir l'une et l'autre les allures de la pleurésie dite franche ou a frigore. Dans bien des cas it n'est pas possible de les distinguer; chniquement, elles peuvent n'offrir aucune différence, et le cyto-diagnostic les confund dans une même formule cellulaire, amsi que nous l'avons constate chez un pleurétique conché n° 21 de notre

salle Saint-Christophe.

Toutelois, ces deux variétés de pleurésies tuberculeuses ne sont pas comparables comme pronostic; l'une est moms grave que l'autre. Avec une pleure-tuberculose primitive, on pent avoir la bonne chance que la lésion pleurale guérisse sans se généraliser au poumon ou ailleurs. Mais si le poumon était déjà adultéré, pour si minime que soit la lésion, les chances sent moindres pour l'avenir car il s'agit alors de guérir une double tuberculose, celle de la plèvre et celle du poumon, Le pronostic des pleurésies tuberculeuses aigués à longue échéance est, on le voit, assez incertain.

Traitement. — Je renvoie pour le traitement au chapitre précédent; j'ai néanmoins quelques considérations à ajouter ici. La pleuro tuberculose aigue est généralement une pleurésie à grand epanchement. Peut-être cet épanchement est-il un mode de défense; peut-être le poumon refoulé et tasse par l'épanchement a-t-il moins de tendance à se laisser envahir par la tuberculose pleurale. Je n'oserais l'affirmer. Si cette hypothèse était réelle, il y aurait avantage à ne pas pratiquer trop hâtivement la thoraceutése. Mais, d'autre part, on sait combien il est redoutable de laisser s'accumuler dans la plèvre une trop grande quantité de que soit la théorie invoquée pour expliquer cette mort subite. Il faut donc pratiquer la thoraceutèse en temps voult.

Autre question qui a également son importance. Au cas de pleurésie tuberculeuse aigue, le liquide pleural peut se reformer rapidement et abondamment, alors qu'il semblant avoir été épuisé par la thoracentèse. L'ai constaté que cette reproduction rapide et tenace du liquide est beaucoup moindre dans les pleurésies infecticuses aigués qui ne sont pas tuberculeuses. Il m'est arrivé plusieurs fois, chez des malades atteints de pleurésie tuberculeuse aigue, de retuer en deux ou trois ponctions deux et trois litres de liquide séro-fibrineux; l'épanchement semblait momentanément tari, le malade se considérait comme guéri, et voilà qu'insidieusement, sans fièvre, sans dyspnée, sans douleur, fe

liquide pleural se reformait au point d'atteindre en quelques jours un litre et demi, deux litres et au delà. On doit donc continuer à surveiller le malade, même si la phase agué paraît terminée, et ne pas oublier que l'epanchement mi a été évacué peut se reformer rapidement, et préparer nne mort subite, si l'on n'a paré le coun,

Je viens de faire mes recommandations pour la phase active de la pleuresie, mais la ne s'arrête pas le traitement. Le pleurétique est entré en convalescence, mais sons les apparences de la santé qui revient, se cache la lésion tuberculeuse. Quel avenir est réservé à cette pleurésie tuberculeuse? est-elle destinée à guérir sans laisser de reliquat, ou hien n'est-elle que la première étape d'une infection tuberculeuse qui, à échéance plus ou moins éloignée, se portera an poumon ou ailleurs? Nous n'en savons rien, mais nous savons que le malade est entaché de tuberculose et nous desons le placer dans les meilleures conditions thérapeutumes et hygiéniques. Voici comment:

Tout individu convalescent d'une pleurésie aigué tuberenteuse doit se soigner longtemps, alors même qu'il se consulérerait comme guéri après la phase active de sa pleurésie. L'infection tuberculeuse le guette. Il faut des aunées avant qu'on puisse le considérer à l'abri de toute atteinte

de tuberculose.

C'est surtout à l'hygiène qu'on devra s'adresser. Le malade doit éviter toute cause de surmenage et de dépendition des forces. L'alimentation sera substantielle et variée; on choisira les aliments et les boissons qui excitent l'appétit. En fait de résidence, on donnera la préférence à un climat d'attitude, et l'on s'habituera à la vie au grand air. Tous les exercices sont permis, à la condition qu'ils n'aboutissent jamais à la fatigue.

En fait de médicaments toniques et reconstituants, on prescrit l'huile de foie de morae à dose croissante, 40 à 200 grammes par jour, si elle est facilement tolérée; bien des malades avalent sans sourcillor un grand verre d'Imile de foie de morue avant les repas. Pour la rendre moins désagréable, on la fait rafraîchir en plongeant le verre dans la glace. Nous avons vu plusieurs fois dans notre service des guérisons étonnantes de scrofulo-tuberculose par cette

médication puissante.

Aux personnes qui ne supportent pas bien l'hude de foie de morue, on conseille les aliments gras, la crème de fait et les tartines de beurre. Certains hors-d'œuvre, huitres, 'caviar, sardines à l'huile, thou mariné, poissons et viandes fumées, deivent faire partie de l'alimentation. On peut recourir à la viande crue et au suc musculaire, qui ont été utilisés efficacement dans le traitement de la tuberculose (Buchet et Héricourt, Josias et Boux). Les injections de cacodylate de soude doivent faire partie du traitement.

\$ 3. - PLEURÉSIES HÉMORRHAGIQUES

Considérations générales. — Il y a bien des années, afors que je m'occupais de l'examen histologique du liquide des plemésies aigues, j'avais vu que le liquide des plemésies aigues contient plusieurs centaines, et même plusieurs milliers de globules rouges par millimètre cube.

Avec 1500, 2000, 3000 globules rouges par millimètre cube, la coloration du liquide n'est pas sensiblement modifiee; le liquide pleural ne prend une coloration rosée et n'attire l'attention que lorsqu'il contient 5 à 6000 globules rouges par influiètre cube. Ce sont res pleurèsies que j'avais nommées histologiquement hémorrhagiques pour les differencier des pleuresies franchement hemorrhagiques, Ce sont la des variétés distinctes. Une pleurèsie, très riche en globules rouges, peut rester histologiquement hémorrhagique saus aboutir à la pleurèsie hémorrhagique au ven sens du mot. Cette dernière seule va nous occuper.

Je laisse de côté dans ce chapitre l'hemorrhagie de la

plèvre consécutive à un traumatisme , et je n'ai en vue que la pleurésie hémorrhagique d'ordre medical.

Sous cette dénomination de pleurisie hémorrhagique il est d'usage d'englober des états morbides fort différents. Les eparchements hémorrhagiques de la plêvre, consécutifs à des lesions tuberculeuses ou cancéreuses, sont les plus Irequents. Partois ces épanchements hémorrhagiques n'out que la valeur d'un symptôme, ils n'occupent que le secondrang; ds se développent à titre de complication dans le cours d'un cancer ou d'une tuberculose pleuro-pulmonaire; parfois is concentrent tout d'abord l'attention, ils se presentent comme le signe avant-coureur de lésions tuberculeuses ou cancéreuses encore cachées. Dans quelques cas, les épanchements hémorrhagiques de la plèvre semblent indépendants de toute lésion tuberculeuse ou cancéreuse; ils out l'air d'avoir une véritable autonomie : tel est l'hematome simple de la plèvre. Mais cet hématome simple de la plèvre doit être extrêmement race, et plus j'étudie la question, plus je crois que l'hématome pleural n'est autre chose qu'une pleurésic hemorrhagique tuberenteuse, bénigne ou curable.

Il n'y a donc pas « une pleurésie hémorrhagique », il y a « des pleurésies hémorrhagiques ». Le liquide hémorrhagique retiré de la plèvre par la thoracentése est plus ou moins rougeitre ou noirâtre; plus ou moins riche en tibrine, en hématine, en globules rouges, en éléments dissous; tout cela dépend de la nature de la pleurésie, de l'abondance et de l'ancienneté du liquide.

Je le dis à l'avance, la nature hémorrhagique du liquide pleural est presque toujours une surprise; c'est en prabquant la thoracentèse qu'on s'apercort que le liquide est hémorrhagique. Affirmer, avant la thoracentese, qu'une pleuresie est hémorrhagique, une paraît chose a peu près impossible. Et en effet, d'après quels signes, d'après quels symptòmes pourraît-on porter ce diagnostic? Daus la grande

^{1.} Ch. Nélaton. les épanchements de sang dans les plèvres consécuti; un tranmatisme (thise de doctorat. Paris, 1880).

majorité des cas, la pleurésie hémorchagique a toutes les apparences d'une pleurésie séro-tibrineuse; je ne vois entre elles aucun signe distinctif; leur évolution peut, dans les deux cas, être aigue, subaigue ou latente : à la palpation, mêmes modifications des vibrations thoraciques; a la percussion, même caractère de la matité; à l'auscultation, même souffle et même égophonie; la pectoriloquie aphone, qui avait été donnée primitivement comme un signe distinctif entre les épanchements séro-fibrineux et les épanchements plus denses, purulents ou hémorrhagiques, cette pectordoquie aphone, je la retrouve dans la plupart de mes observations, et elle était lrès nettement accusée dans un casde pleurésie hémorrhagique qui a fait le sujet d'une lecon clinique de M. Jaccoud L. Aussi, je le répète, la qualité hémorrhagique du liquide est-elle une surprise; on pratique la thoracentése croyant retirer de la plèvre un liquide serofibrineux, et l'on est souvent fort étonné de trouver un liquide hémorrhagique.

Dans quelques circonstances, la pleurésie hémorrhagique peut simuler une pleurésie purulente; les symptòmes generaux qui poussent à cette erreur de diagnostic sont dus aux lésions tuberculeuses ou cancéreuses qui ont provoqué la pleurésie. Le malade est affaibli, il a le teint pâle et terreux, il présente de l'ordème aux membres inférieurs et à la paroi thoracique; on pratique la thoraceulése, croyant qu'on va retirer un liquide purulent, et ici encore on est fort etonné de retrouver un liquide hémorrhagique. On commet l'erreur, parce qu'on est trop habitué à considérer l'ordème de la paroi thoracique comme un signe de purulence; c'est un signe précieux en effet, mais il n'est pas exclusif aux épanchements purulents de la plèvre. On le rencontre également dans les épanchements hémorrhagiques et même dans les épanchements séro-fibrineux.*

Il est cependant des cas où la pleurésic hémorrhagique

^{1.} Jaccoud. Lecons de chanque médicale. Paris 1885.

² Barto tEdeme de la paroi thoracique dans les pleurésies purulentes. Thèse de Paris, 1883.

peut être soupconnée à l'avance : c'est lorsqu'une pleurésie se déclare chez un individu manifestement cancéreux. Que le caucer pleuro-pulmonaire soit primitif ou secondaire, on peut en pareil cas avancer que l'épanchement pleural est pent-être hémorrhagique; je dis peut-être, car dans un tiers ces cas au moins, l'épanchement pleural, d'origine cantéreuse, est séro-fibrineux.

En résumé, le diagnostic de la nature hémorrhagique du liquide ne repose sur aucun signe certain, elle est habituellement méconnue; on peut en soupronner l'existence, on pent faire ses réserves sur les qualités d'un épanchement qui s'annonce avec des caractères un peu insolites, mais quant à affirmer la nature hémorrhagume de cet épanchement, c'est chose impossible.

D'après ces quelques considérations, on voit que l'étude des pleurésies hemorrhagiques est entourée de difficultés; aussi, nour en faciliter la description, je diviserai ces plettrésies hémorrhagiques en quatre groupes, et j'utiliserar à re sujet les observations et les articles que j'ai publiés dans la Gazette hebdomadaire 1.

Premier groupe. - Les pleurésies hémorrhagiques, artificiellement réunies dans ce groupe, sont celles qui surviennent dans le cours de la cirrhose hépatique et du mal de Bright; elles apparaissent à titre d'hémorrhagie pleurale dans le cours des fièvres graves, scorbut, fièvres éruptives, Dans ce groupe, je place également les epanchements hémorrhagiques de la plèvre dépendant de l'ouverture d'un anéveysme aortique ou de la rupture d'une aorte athéromateuse. Ce groupe, on le voit, contient les varietés le plus disparates.

Deuxième groupe. - lei prennent place les pleurésies hemorrhagiques tuberculeuses. Trois varietés doivent être distinguées. Dans la première varieté, la pleurésie bémorrhagique fait partie d'une tuberculose pleuro-pulmonaire à

¹ Dentafoy, Des pleurésies hémorrhagiques, Gaz. hebdomadaire, 1887, nº 17, 18, 20, 21, 25, et 1886, nº B,

forme aigné, tuberculose aigné. Dans une deuxième variété, la pleurésie hémorrhagique survient à titre d'epiphénomène dans le cours d'une tuberculose chronique commune lans une troisième variété, la pleurésie hémorrhagique apparaît comme la révélation instale de la tuberculose; elle est le résultat d'une tuberculose locale ou primitire de la plevre.

Troixième groupe, — A cette catégorie appartiennent les pleurésies cancéreuses, que le cancer pleural soit primitif ou secondaire.

Quatrième groupe. - L'hématome simple de la plèvre forme le dernier groupe.

PREMIER GROUPE

Description. - Dans ce premier groupe, je le répète, prennent place les épanchements bémorrhagiques les plus disparates. La curhose du foie mérite-t-elle la place qu'on se plait à lui donner dans la pathogéone des pleurésies hemorrhagiques? Je ne le pense pas, bans le remarquable travail de Moutard-Martin, deux cas de pleurésies hémorrhagiques sont considérés à tort, selon moi, comme dépendant d'une cirrhose du foie! L'un de ces cas concerne la fameuse observation de Laënnec, où les lésions de la cirrhose atrophique sont pour la première fois si merveilleusement decrites . Le malade qui avait cette cirrhose atrophique avait également une pleurésie hémorrhagique du côté gauche, Mais Locunec ne dit pas que cette pleurésie fut tributaire de la circhose; je crois plus volontiers que cette pleurésie était de nature tuberculeuse, peuf-être même sagissait-il d'une tuberculose pleurale, car, d'après la relation de l'autopse, « la couche profonde de la plèvre contenait dans son epaisseur une quantité innombrable de tubercules grisâtres L'autre cas, également considére comme une pleurésie

^{1.} Montard-Martin. Plenresses hémorrhagiques. Thèse de Paris, 1878.

^{2.} Lacanec, L. II, p. 194, 2' édition, 1826.

hémorrhagique dépendant d'une cirrhose du foie, me parait devoir être mis sur le compte de lésions pleurales independantes, car, si l'on veut bien se reporter aux details de l'autopsie!, on conviendra qu'il est difficile de considérer comme atteint de cicrhose atrophique un foie de a volume normal, qui offre une friabilité remarquable et dans lequel le doigt, en pénétrant, soulève des grumeaux presque pulvérulents o.

Je ne nie pas, bien entendu, la forme hémorrhagique de la pleurésie dans le cours de la cirrhose hépatique, j'en ai même observé plusieurs cas, mais je pense que c'est chose rare, contrairement à la forme sero-fibrineusequi, elle, est assez fréquente.

Je regarde également comme exceptionnelle la pleurésie hémorrhagique associée à la maladie de Bright, bien que le mal de Bright prédispose, d'une part aux épanchements, et d'autre part aux hémorrhagies *.

Dans les phlequasies pieuro-pulmonaires de nature infecbeuse (pleuro-pneumonie grippale, lièvre typhoide), le liquide pleural est parfois hémorchagique.

bans les fièrres éruptives à forme hémorrhagique, on rencontre parfois un épanchement pleural hemorrhagique; mais il s'agit ici d'une hémorrhagie de la plèvre plutôt que d'un

ctat phlegmasique proprement dit.

L'épanchement bémorrhagique de la plèvre peut encore provenir de l'ouverture d'un ancername de l'aorte ou de la rupture d'une aorte athéromateuse, un en a publié plusieurs observations; en voici une qui m'a été communiquée par mon interne, Ribail: Un bomme de trente-emq ans, atteint de palpitations, d'essoufflement et d'angine de poitrine, entre a l'hôpital Reaujon, dans le service de Gombault. On diaguostique un anévrysme de l'aorte avec insuffisance aortique. Un mois après, une vive douleur se déclare au côté gauche ; on constate un épanchement de la plevre et l'on pratique

1. Morand, Gazette des hópalaux, 1861, p. 306,

5. Thèse de M. Moutard-Martin, p. 61.

^{2.} Poulin, Societe chinique (1879. - Bendu, France médicale, 7 août 1886.

successivement trois ponctions donnant issue, la première à 400 grammes, les deux autres à 500 grammes de liquide très saugumolent. Plus tard, le malade meurt subitement, dans un accès d'angune de poitrine. A l'autopsie, on trouve la plèvre gauche tapissée par un callot, et ce caillot se continuait par un petit orifice jusque dans la poche de l'anc-vysme aortique.

Les épanchements hémorrhagiques de la plèvre réunis dans ce premier groupe sont, on le voit, fort disparates.

DECKIÈME GROUPE

PLEURÉSIES HÉMORRHAGIQUES TUBERCULEUSES

Description. — A ce groupe appartiement les pleurésies hémorrhagiques de nature tuberculeuse. Je les divise en trois variétés. Dans une première variété, la pleuresie hémorrhagique est associce aux formes aigués de la tuterculose pulmonaire, tuberculose granuleuse aigué, ou bronchopneumonie tuberculeuse aigué. En pareil cas, la pleuresie hémorrhagique évolue en même temps que la lésion pulmonaire; aussi les symptômes généraux sont-ils habituellement très accentués: la fièrre est intense, la température est fort élevée, la dyspnée est très vive, continue, parfois paroxystique. L'évaluation de la quantité du liquide épanché est fort difficile, parce que les signes de pleurésie sont dénaturés par les lésions sous-jacentes, congestion pulmonaire, granulie, broncho-pneumonie tuberculeuse.

Parfois la dyspuée est si violente, la quantité du liquide épanché paroît si considérable, qu'on pratique d'urgence la thorencentèse; on retire quelques 100 grammes ou 1 litre de liquide hémorrhagique, mais le soulagement éprouvé par le malade est nul ou presque unl, parce que la dyspuée, comme tous les autres symptômes, est due bien plus aux

lésions pulmonaires qu'à l'épanchement pleural.

^{1.} Nolais. Pleuresies hemorrhagiques. Th. de Paris, 1882, p. 44.

Cependant l'épanchement pleural, par sa précocité ou par son abondance, parait être parfois la lésion dominante; le malade éprouve quelque soufagement après l'évacuation du liquide, il réclame même une deuxième, une troisième thoracentèse; mais l'intensité des symptômes généraux, l'élévation de la température, la persistance ou la réapparition rapide de la dyspnée après l'évacuation du liquide, l'amaignessement, les signes perçus à l'auscultation des poumons, tout cela prouve que la pleurésie hémorrhagique est associée aux formes aigués de la tuberculose pleuro-pulmonaire. La recherche des bacilles dans les carchats ne doit pas être négligée. Dans ces formes de pleurésie hémorrhagique inberculeuse aigué, le propostic est presque loujours rapidement fatal.

Dans une deuxième variété, la pleurésie hémorrhagique est associée aux formes chroniques, vulgaires, de la phthisie pulmonaire, et je suis surpris que Montard-Martin, dans son consciencieux travail sur la pleurésie hémorrhagique, ait avancé que la pleurésie hémorrhagique ne concide jamais avec la tuberculose chronique. J'ai réuni plusieurs observations qui prouvent au contraire que les formes chroniques de la tuberculose aussi bien que ses formes aigués peuvent être une cause de pleurésie hémorrhagique!

lci, le diagnostic pathogénique de la pleurésie hémorrhagique est fort simple: le malade présente à la fois des symptômes de tuberculose pulmonaire et des symptômes de pleurésie. Cette pleurésie peut n'être pas fébrile, elle peut évoluer sans symptômes bruyants, sans douleur, sans dyspnée; elle peut céder après une ou plusieurs thoracentèses, et elle peut guérir, la pleurésie hémorrhagique n'ayant été, en somme, qu'un incident dans le cours de la tuberculose, au même litre que bon nombre de pleurésies sérotibrineuses.

Dans une troisième variété, et j'appelle tout spécialement l'attention sur ce point, la pleurésie hémorrhagique appa-

^{1.} Dieulafoy. Loco citato, p. 287.

rait comme la révélation initiale de la tuberculose : elle est le résultat d'une tuberculose locale de la plèvre ou du moind'une tuberculose pleurale primitire. La tuberculose peut debuter par la plèvre, de même qu'elle peut débuter par une synoviale, par un testicule, par la prostate, par l'œil, par la peau, par le péricarde, etc., y rester cantonnee plus ou moins longtemps à l'état de tuberculose locale, et guerir sans se généraliser.

Ainsi qu'en l'a vu au chapitre de la Pleurésie séro-fibrineuse, il arrive souvent d'observer une pleurésie chez un individu qui guérit de sa pleurésie et qui, six mois, un au, quelques années plus tard, présente des signes de tuberculose pulmonaire; chez ce malade, la pleuresie, simple d'apparence, n'était que le résultat d'une tuberculose pleurale qui s'est manifestée d'abord par un épanchement et qui s'est ensuite

generalisée au poumon.

Eh bien, la pleurésie hémorrhagique peut résulter, elle aussi, d'une tuberculose locale ou minale de la plèvre : et de même que certaines personnes ont des hémontysies hien longtemps avant les autres signes de tuberculose pulmonaire, de même d'autres personnes ont des pleurésies hémorrhagiques qui devancent tout autre symptôme; qu'on me permette cette expression, ces personnes font leur hémoptysie dans leur plèrre. Ces pleurésies-là peuvent presenter tous les signes de la pleurésie séro-fibrineuse; on ne reconnaît la nature hémorrhagique du liquide qu'à la ponction; on pratique une, deux, trois, quatre fois la thoracentèse, on tarit le liquide, on guérit la pleurésie, on croit avoir affaire à un hématome simple de la plèvre, mais dans certains cas, quelques mois plus tard, des signes de tuberenlose pulmonaire éclatent chez le malade et témoignent de l'erreur de diagnostic.

Il résulte de ces considérations, que le diagnostic pathogénique de la pleurésie hémorrhagique tuberculeuse est, suivant le cas, assez facile ou très difficile. Il est facile, si le malade atteint de pleurésie hémorrhagique présente des signes certains de tuberculose pulmonaire aigué ou chronque; trais si la pleurésie éclate au cours d'une santé, bonne en apparence, le diagnostic pathogénique ne sauraitêtre établi, ni par la qualite ni par la quantité du liquide epanché, ni par la marche de la pleurésie, qui peut être indifféremment aigue, subniqué ou latente. En pareil cas, il faut mettre en usage les différents modes de recherches de laboratoire que j'ai étudiés au chapitre précédent.

Chez un malade de mon service, atteint de diabète et de pleurésie hémorrhagique sucrée, la lymphocytose du liquide pleural a permis d'affirmer la nature tuberculeuse de la pleurèsie.

La pleurésie hémorrhagique tuberculeuse, accompagnée de fièvre, est beaucoup plus grave que la forme non fibrile; ce qui est grave surtout, ce n'est pas la localisation tuberculeuse pleurale, c'est la localisation tuberculeuse pleurale, c'est la localisation tuberculeuse pulmonaire concomitante. Quoi qu'il en soit, la pleurésie hémorrhagique tuberculeuse peut parfaitement guérir après une ou plusieurs thoracenteses; j'en ai pubblé quelques observations, et la Lereboullet en a cité quelques autres. Tantôt le matade est définitivement guéri, auquel cas il est probable que sa pleuresie hémorrhagique était le résultat d'une tuberculose locale de la plèvre, tantôt le malade guéri de sa pleurésie hemorrhagique est pris à échéance plus ou moins éloignée de tuberculose pulmonaire.

Anatomie pathologique. — Les lésions de la pleurésie luberculeuse hémorrhagique présentent quelques particularités. Tantôt la lésion tuberculeuse siège à la fois au poumon, à la plèvre, sons la plevre, dans les fausses membranes; tantôt elle se localise à la plèvre ou même aux fausses membranes, la plèvre étant à peine atteinte. Les parois des taisseaux sont vitreuses, nécrosées, et M. Kelsch pense que l'hémorrhagie est due à la nécrose de ces vaisseaux. De nombreux vaisseaux sont obstrués par des thrombus vitreux; les parois vasculaires cessent d'être distinctes et sont entourées de réseaux fibroides.

1. Kelich et Vailland, Arch. de phys. 1886, p. 163.

Les néo-membranes pleurales sont généralement stratifiées et riches en vaisseaux, friables si elles sont jeunes, épaisses et consistantes si elles sont anciennes. Ces méomembranes sont constituées par des végétations très vasculaires (tissu des bourgeons charnus) et par des conches plus profondes formées de cellules fymphatiques, de faisceaux conjonctifs et de tissu tibreux (Malassez).

TROISIÈME GROUPE

PLEURÉSIES HÉMORRHAGIQUES CANCÉREUSES

Description. — Les pleurésies qu'on observe dans le cours du caurer pleuro-pulmonaire ne sont pas toujours hémorrhagiques; elles sont séro-fibrineuses au moins dans un tiers des cas⁴; il faut être bien pénétré de cette notion sur laquelle j'ai insisté, car on s'exposerait à une erreur si, en face d'une pleurésie séro-fibrineuse, on rejetait l'hypothèse du cancer pour la raison que l'épanchement est séro-fibrineux. Mais la forme hémorrhagique doit seule nous occuper actuellement, La pleurésie hémorrhagique cancéreuse éclate tantôt assez brusquement, comme une pleurésie aigué, tantôt elle s'installe insidieusement, à l'insu du malade, qui peut difficilement en préciser le début. Ces différentes modalités se retrouvent, du reste, dans toutes les pleurésies, qu'elles soient séro-fibrineuses, hémorrhagiques, purulentes, tuberculeuses ou cancéreuses.

Au point de vue climque, je divise la pleurésie cancé-

reuse hémorrhagique en deux variétés.

Dans une première variété, la pleurésie se déclare chez un individu qui était déjà manifestement cancéreux. Ainsi, tel malade a un cancer de l'estomac, de l'esophage, de l'intestiu, du rectum, de l'épiploon, du foie, du rein, de la vessie,

^{1.} Whe Krierer, La pleuresie non hémorrhagique dans le cancor pleuropulmoaaire, Thèse de Paris, 1899.

de la prostate, du testicule, de l'œil, de la peau, d'un os des vertébres; telle malade a un cancer de l'utérus ou du sein; dans le cours de ces maladies cancéreuses apparaissent des symptômes pleuro-pulmonaires, tels que la toux, les douleurs thoraciques, une dyspuée continue ou paroxystique, une expectoration sangumolente, gelée de groseille. Sur ces entrefaites, on découvre un épanchement pleural, la thoracentèse donne issue à un liquide hémorrhagique; en pareit cas, le diagnostic pathogénique s'unpose, il y a cancer secondaire du poumon et de la plèvre, et l'on peut aftirmer que cette pleurésic hémorrhagique à laquelle on vient de donner issue est bien d'origine cancéreuse.

Parfois on n'assiste pas à l'évolution des lésions cancérenses que je viens de passer en revue, mais le malade chez lequel la pleurésie se déclare porte les traces d'une cicatrice plus ou moins récente, il a été opéré d'un épithétieme du nez! ou de la lèvre, d'un cancer du sein, du testicule, ou d'un ostéo-sarcome; à un moment donné, une pleurèsie se déclare, la thoracentèse donne issue à un liquide hemorrhagaque; ici encore il est certain que la pleurèsie est d'origune cancerense, le poumon et la plèvre ayant été alteints de cancer secondaire.

Mais il s'en faut que le diagnostic pathogénique soit toujours aussi sumple. Dans les cas qui constituent la deuxième variété, la pleuresie hemorrhagique se déclare sans avoir été précèdée de lésions cancéreuses autrement appréciables; ou même le cancer peut se localiser primitivement à la plevre, sans révéler sa présence autrement que par la pleurésie. Cette pleurésie peut débuter d'une façon aigué, comme une pleurésie franche, chose qu'il faut bien savoir, ou bien elle s'installe progressivement et feutement. Le diagnostic pathogenique est parfois difficile.

Oh! si la pleurésie hémorrhagique consécutive à un cancer médiastino-pulmonaire était toujours accompagnée dequelques symptômes spéciaux, tels que dysphagie, aphonic,

^{1.} Féréal, Soc. mé l. des hop , oct 1899.

ordéme du bras ou de la face, apparition de circulation collaterale, symptômes de compression habituels aux tuments du médiastin; si encore le malade atteint de pleuresie hémorrhagique présentait des ganglions sus-claviculaires, une expectoration gelec de groseille, de violents accès de dyspinee, symptômes habituels au cancer du poumon, le diagnostic pathogénique de la pleurésie serait singulièrement simplité, mais il est des cas où rien ne peut faire supposer l'existence d'un cancer du médiastin ou du poumon; il est même des cas où le cancer de la plèvre est primitit ou associé à un cancer du poumon si peu developpé que celus-ca passe inapereu; l'épanchement pleural domme alors la situation et l'on se trouve en face d'une pleurésie hémorrhagique dont le diagnostic pathogénique offre les plus sérieuses difficultés.

Voici, rependant, quelques signes et quelques symptômes qui m'ont permis d'arriver au diagnostie, dans un cas de pleurésie hémorrhagique, consécutive à un cancer p mutif de la plèvre, chez un jeune garçon de vingt deux aust.

Les douleurs constituent un symptome important; elles sont fréquentes, purfois vives, persistantes, et ne ressemblent pas au a point de côté à de la pleuresie vulgaire. Suivant le eas, elles sont étalees à la base du thorax, elles irradient aux épaules, aux bras, aux poignets, si bien que quelques malades se croient alteints de rhumatisme, tette aeuté el cette irradiation des douleurs sont des symptômes assez fréquents dans le cancer pleuro-pulmonaire; c'est une nevralgie du plexus brachial qui était le symptôme dominant dans une observation de Behier; un malade de M. Lancereaux accusant « une vive douleur dans le côté gauche du cou et dans l'épaule du même côté », et plus tard survint un goutlement des articulations du bras et du poignet ganches. Dans plusieurs de mes observations j'ai noté des douleur dans les jointures, de sorte que je me demande s'il n'existe

Cancer princitif de la plèvre Daenlatoy, Societe medic des héget.
 Lev. 1880 — Logrue, cité dans la these de M. Arnant de la Menardore.
 These de Paris, 1874.

pas un pseudo-chumatisme associé aux manifestations du cancer. Ces douleurs ne se retrouvent pas au même titre dans la pleurésie hémorrhagique tuberculeuse et dans l'hematome simple.

La dyspuee, qu'elle qu'en soit la cause, et ces causes sont multiples, la dyspnée est un des symptômes habituels de la pleuresie cancéreuse. Cette dyspoée, continue ou avec paroxysmes, ressemble partois à une veritable anhelation, elle est peu soulager par la thorocentese, et encore ce soulagement n'a t-il qu'une courte durée. Cette dyspuée, avec les caractères que je viens de lui assigner, se retrouve dans la plupart des observations de pleurésie caucereuse, je l'ai vue trois fois angoissante et terrible; elle tient moins à l'epanchement pleural qu'aux bisions cancéreuses du médiastin et du poumon. Pareille dyspuee ne se retrouve ni dans l'nématorne simple ni dans la pleurésie hemorrhagique tuberculeuse à forme chronique. Je rappelle cependant que certaines pleurésies hémorrhagiques associées a la tuberentise augué du poumon et de la plèvre peuvent être accompagnées d'une vive dysphée, mais dans ce cas la fièvre est violente, ce qui n'a pas heu pour la pleuresie

La déviation considérable et permanente du cœur est signalee dans la pleuresie cancéreuse gauche, d'abord à cause du liquide, et puis parce que la lesion cancereuse de la pleure et du poumon peut entrer pour une part dans cette éteviation de l'organe. De plus, les battements cardiaques s'entendent dans toutes les régions de la potrme, en avant et en armère, du côté droil et du côte gauche, comme si ces battements étaient transmis à l'oreille par un poumon densite, bon conducteur du son.

L'acceleration du ponts a éte souvent observée; quelques malades, alors qu'ils n'ont pas de fièvre, ont neamnons 100, 120 à 150 pulsations par minute; on peut se demander si cette accéleration ne tient pas a une action du cancer pleuro pulmonaire sur le nerf pneuno-gastrique, ainsi que cela a ete observé. Chez un de mes malades qui avait en le pouls

continuellement accéléré, j'ai trouvé à l'autopsie un noyau cancéreux du volume d'un grain de chénevis dans la cloison interventriculaire du cour.

La nature du liquide retiré par la thoracentèse peut fournir quelques indices en faveur du cancer; ce hquide est souvent brunâtre, noirâtre; le sang entre pour un dixième, un douzième dans la composition du liquide. Le liquide est très peu fibrineux, contrairement au liquide hémorchagique des pleuresies (uberculeuses qui contient habituellement une plus notable proportion de fibrine. Dans quelques cas frænkel, Quinckel, ou a pu constater dans le liquide de la pteurésie hémorrhagique des cellules épithéliales polymorphes, agglomérées ou isolées, renfermant un gros noyau et des vacuoles. On peut constater des pla cards endothéliaux (Widal et Rayaut). Ces recherches histologiques fournissent un sérieux aunoim), au diagnostic.

liard' à insisté sur les caractères du sérum après centrifugation du liquide pleural. Le sérum resterait coloré par l'hémoglobine dans les pléurésies cancéreuses, tandis qu'it serait incolore dans les autres épanchements hémorrhagiques. Cette action hémolytique facile à constater à l'œit nu se préciserait par l'addition de la teinture de garac et de la téréhenthine (coloration bleue du sérum laqué en présence de ce réactif). Ces recherches ne sont pas confirmées par tous les auteurs?

Dans quelques cas, le liquide plemétique est constitué par du sang presque pur; c'est une véritable hémorrhagie plutôt qu'une plemésie hémorrhagique; on pratique la thoracentèse et l'on retire un liquide qui a l'aspect de sang rouge ou le sang veineux presque pur. Un éprouve alors un moment d'anxiete. Chez un de mes malades dont l'observation est consignre dans la thèse de monélève J. Vergely³, la ponetion

^{1.} Societe de biologie, 25 fm. 1902.

^{2.} Mil an. Societé de biologie, 23 for 1903, - Pagniez, Thèse de Pares, 1903.

^{5.} J. Vergely, Hematome acoplasique de la plèvre. Thèse de Bordeaux, 1896.

donna issue à un liquide ayant l'apparence de sang rouge et qui me fit croire au premier abord qu'il s'agissait là d'un hématome intra-pleural consécutif à la rupture d'une aorte athéromateure ou eclasiée. Toutes les tumeurs malignes, lymphosacome, sarcome colloide, épithélioma, carcinome endothehal, peuvent provoquer pareitles hémorrhagies intra-pleurales. Le sang ne se prend pas en caillots, il reste à l'état liquide.

Après cette digression sur les hémorrhagies cancéreuses de la plèvre, poursnivons l'étude de la pleurésie cancéreuse.

La reproduction rapide et persistante de l'épanchement pleural hémorrhagique après thoracentèse est un signe commun aux pleurésies bémorrhaciques tuberculeuse et cancéreuse; il est cependant beancoup plus accusé au cas de cancer. Ainsi, chez un de mes malades, les thoracentèses se sont succédé coup sur coup, au point qu'on a dû en pratiquer trente-cing en cing mois et retirer 20 litres de liquide hémorrhagique. Dans une observation de Desnos, on a pratiqué trente fois la thoracentése en six mois chez une jeune femme de trente et un ans, atteinte d'un cancer pleural, et l'on a retiré 40 litres de liquide hemorrhagique. Cependant il v a des cas, et j'en ai observé, où le liquide hémorrhagique d'un cancer pleuro-pulnionaire peut être tari après quelques ponctions; et, d'autre part, j'ai vu des pleurésies hemorrhagiques tuberculeuses qui reproduisaient leur liquide avec une telle témacité, que six, dix et quinze ponctions ont été nécessaires. Il ne faudrait donc pas se baser d'une mamère absolue sur le farissement ou la ténacité du liquide hémorrhagique pour aloigner l'idée de cancer.

Le jeune âge du malade n'est pas un argument à invoquer contre l'hypothèse d'une pleurésie cancéreuse, car le rancer pleure-pulmonaire a été trouvé chez des sujets qui n'avaient que vingt-huit ans, vingt-quatre ans, vingt-trois ans¹, vingt-leux ans², dix ans³. Un de mes malades dont j'ai rapporté l'observation n'avait que vingt-deux ans.

^{1.} Darolles, Cancer pleuro-pulm, Thèse de Paris, 1877, p. 43, 77, 80.

² Hryem et Granx Cancer pieuro-pulmonaire, Société de biologie, 1874.

^{3.} Lépine cité par Arnaut de la Ménardière.

QUATRIÈME GROCPE

HÉMATOME PLECRAL

Description. Sous la dénomination d'hématone pleural, il faut comprendre les pleurésies hémorrhagiques, non tuber-culeuses, non cancereuses, et dont le processus anatomque est en quelques points comparable à la vaginalité chronique, età la pachyméningite; c'est une pachypleurite hémorrhagique.

Dans quelques cas, l'hématome pleural évoluerait, d'après Wintenh comme une pleurésie franche, dans laquelle l'intensité de la fluxion initiale pleurale déterminerait une véri-

table hémorrhagie pleurale.

Voici un type d'hématome simple de la plèvre. Un malade a une pleurésie hémorrhagique; tantôt les symptômes ressemblent à ceux d'une pleurésie simple, tantôt l'aspect du malade et les symptômes généraux lont redonter une pleurésie tuberculeuse ou cancéreuse. On pratique la thoracentèse, et l'on retire un liquide hémorrhagique. S'il s'agit d'un simple hématome, le liquide est fibrineux, il n'a qu'une assez faible tendance à se reproduire; il cède parfois à une seule thoraceutèse, et rarement on est obligé de recommencer plus de trois ou quatre fois la ponction; le soulagement qui suit la thoraceutèse est notable, et l'état général suit une amélioration parellèle et progressive.

Toutefors, il ne faut pas se hâter de porter le diagnostic d'hematoine simple, alors même que la pleurésie hémorrhagique a cédé à la thoracentese, une ou plusieurs fois répétee. Il y a des cas, je l'ai dit au courant de cette étude, où la pleurésie hemorrhagique est le seul phénomène révélateur d'une tuberculose locale ou primitive de la plèvre:

¹ Chouppe, Gasette hebdomudaire, 1874. - Mout nd-Martin Societe médicule des hópitaux, 14 décembre 1885, et thère de doctorst. Inc. est.

cette pleurésie hémorrhagique peut guérir fort bien par la thoracentèse, on porte alors un pronostic favorable : on croit avoir guéri un hématome pleural, et quelques mois plus tard on reconnait l'erreur, lorsque apparaissent des signes non douteux de tuberculose.

Plus je vais, et plus je crois à la rareté de l'hématome pleural: c'est presque toujours de la tuberculose. L'ai en dans mon service à l'hôpital Necker un malade qui avait toutes les apparences de l'hématome pleural; le liquide fut tori par une seule ponction; ce hquide inoculé a des cobayes ne détermina chez eux aucune lésion tubercuteuse; le malade, qui n'avait jamais en le moindre signe de tuberculose pulmonaire, quitta l'hôpital avec toutes les apparences de la santé. Si j'avais perdu ce malade de vue, j'aurais eru avoir eu affaire à un simple hématome, mais cet homme me revenait un an plus tard avec des lésions de tuberculose pulmonaire; son soi-disant hématome pleural était donc une pleurésie hémorrhagique tuberculeuse.

TRAITEMENT DES PLEURÉSIES HÉMORDIAGIQUES

Le traitement de la pleurésie hémorrhagique est fort simple. Les révulsifs, les vésicatoires et autres moyens méclicaux, tels que les diurétiques, les purgatifs, etc., n'out ici ancune efficacité, pas plus qu'ils n'en ont, du reste, dans la pleurésie séro fibrineuse.

En face d'une pleurésie hémorrhagique, quelle conduite l'ant-il donc tenir! Un seul traitement est rationnel, c'est l'aspiration du liquide. La pleurotomie, en usage dans la pleurésie purulente, n'a rien à voir avec la pleurésie bémor rehagique.

Les préceptes que j'ai formulés concernant l'aspiration du liqui, e dans la pleurésie simple sont de tous points applicables aux épanchements hémorrhagiques. On pratique la ponction de la plevre avec l'aiguille aspiratrice n° 2 ou n° 5, en avant soin de ne jamais returer plus d'un litre de liquide en une séance : c'est le moyen d'eviter les quintes de toux, les acces d'oppression, les traillements intra-thoraciques et autres accidents bien plus graves qui accompagnent parfois la thoracentese, quand on a le toit de retirer en une seance une trop grande quantité de liquide. L'ai assez longuement insité sur cette importante question de la thoracentese pour qu'il soit inutile d'y revenir ici. L'évacuation d'un litre de liquide par séance, qui représente le cluffer maximum dans le cas de pleurésie simple, est même un chiffre generalement trop élevé dans le cas de pleurésie hémorrhagique. Après l'évacuation de 700 à 800 grammes de liquide hémorrhagique, le malade éprouve souvent des douleurs et des tiraillements, et plusieurs fois nous avons dû arrêter l'écoulement après 400 on 500 grammes.

A la suite de la thoracentese pratiquée dans le cas de pleurésie hémorrhagique, le malade éprouve rarement le soulugement notable qui suit l'évacuation du liquide dans la pleuresie sumple, cela dépend beaucoup de l'état de la pleure et du poumon et de leurs lessous respectives. J'ai toujours vu que le soulagement qui suit la thoracentése est plus accusé dans le cas de tuberculose que dans le cancer.

Quand le liquide hémorrhagique se reproduit avec rapidité et avec tenacité, on est oblige de pratiquer la thoracentese un grand nombre de tois, et le malade tinit par la réclamer avec mantance, car l'issue de quelques centaines de grantines de liquide est un soulagement momentagé à son oppression.

l'ai soigné l'an dernier une dame qui m'avait été adressee de Lisbonne par Laucastre, et qui me suppliait de pratiquer la thoracentése tous les quatre on cinq jours. Grâce aux ponctions fréquemment répétées et grâce aux injections de morphine, j'arrivais à moderer l'angoisse dyspnéique, qui était terrible. Il ne faut pratiquer la thoracentése que lorsqu'il y a nécessité, et manœuvrer de telle sorte qu'on ne retire que le trop-plein de la plèvre. En effet, le liquide hémorrhagique étant parfois très riche en éléments du sang, la thoracentése constitue une véritable saiguee, et la ponction trop souvent repetée devient une cause d'affaiblissement.

Il y a des piencésies hémorrhagiques dont le liquide cède après une, deux ou trois ponctions : c'est le cas dans l'hérnatome simple de la plevre et dans quelques pleurésus lu-Derculeuses. C'est dans la pleurésie cancéreuse que le liquide se reproduit avec le plus de ténacité. Toutefois, dans quelques cas, on arrive à tarir le liquide de pleurésies hémorrhagiques cancéreuses. Toutes les pleurésies hémorrhagiques peuvent donc être curables; ce qui est peu curable, ciest la tuberculose, et ce qui n'est pas curable, c'est le cancer. Dans quelques circonstances, le liquide hémorrhagique, qui était très hémorrhagique aux premières ponctions, devient moins bémorrhagique aux ponctions suivantes; if nerd sa teinte et se rapproche par ces caractères des liquides sérenx. Ces modifications s'observent, qu'il s'agisse de tuberentose ou de cancer, ainsi que j'en ai rapporté des exemples!; ce sont là des faits fort importants; ils nous montrent qu'il ne faudrait pas se baser sur le tarissement et sur la décoloration d'un liquide hémorrhagique pour porter un propostic favorable ou défavorable sur la cause de l'hémorrhagie : l'évolution des liquides hémorrhagiques de la plevre ne nous donne aucun renseignement suffisant sur la cause et sur la nature de la lésion qui produit l'hémorrhagie.

Les pleurésies hémorrhagiques ne deviennent purulentes, ce qui est fort rare, que si les agents habituels des suppurations se joignent à titre d'affection secondaire à la pleurésie; dans le cas contraire, quel que soit le nombre des ponctions, elles ne tournent pas à la purulence, qu'il s'agisse d'hématoine simple, de pleurésie tuberculeuse ou de pleurésie cancéreuse.

l'ai pratiqué ou j'ai fait pratiquer par les élèves de mon service plus de trente ponctions à un même malade, sans que le liquide hémorrhagique soit devenu purulent.

En dehors des ponctions, nous n'avons aucun moyen à opposer aux pleurésies hémorrhagiques cancéreuses. La

^{1.} Pleurésies observes dans le « ryice de M. Dienlafoy à l'hépital Saint-Autone, toro cutato.

dyspuée prend habituellement des proportions si terribles qu'on est obligé de recourir aux mjections de morphone plusieurs fois par jour. Reste le traitement banal des temques et reconstituants : l'arsenie, la lecuthine, les préparations de roca et de kola.

§ 4. PLEURÉSIES PURULENTES DE LA GRANDE CAVITÉ PLEURALE

Discussion. — On décrivait autrefois « une pleurésie purulente », on doit décrire aujourd'hui « des pleurésies purulentes ». La bactériologie a complétement modifié certaines questions de pathologie interne, et la pleurésie purulente est de ce nombre. Je n'ai en vue dans ce chapitre que les pleuresies purulentes de la grande cavité pleurale; nous étudierons aux chapitres suivants les pleurésies purulentes partielles (interlobaire, médiastine, diaphragmatique).

On ne peut plus écrire aujourd'hui son chapitre d'ensemble sur la pleurésie purulente, pour la bonne raison que chacune des pleurésies purulentes nécessite une description apéciale, qu'il s'agisse de pleurésie purulente à pneumocoque, de pleurésie purulente à streptocoque, de pleurésie purulente tuberculeuse, de pleurésie purulente appendiculure, de pleurésie purulente putride avec formation de gaz, etc. Chacun de ces types sera décrit à son tour et l'on verra combien ces types différent les uns des autres : c'est à tel ou tel agent pathogène que la pleurésie purulente doit sa physionomic propre, ses allures spéciales, son degré de gravité, et c'est là le côté nouveau et intéressant de la question.

Néanmoins, il est quelques considérations générales qui peuvent trouver leur place ici.

Anatomie pathologique. — Plus les pleurésies purulentes sont anciennes et plus les lésions sont accentuées. Au debut, le liquide est lonche et séro-purulent, parfois purulent d'emblee; les fausses membranes sont peu épaisses. Mais plus tard les lésions s'accentuent, les fausses membranes se généralisent aux deux femilets de la plèvre et peuvent acquerr, surtout sur la plèvre pariétale, une épaisseur de 6 à 8 millimètres. Les adherences qui s'établissent entre les teux femilets de la séreuse en cloisonnent la cavité et forment des clapiers et de véritables kystes purulents; elles tendent encore plus loin leur action muisible, elles immoblisent les côtes, en génent le fonctionnement, et contribuent à la déformation de la paroi thoracique, qui s'aplatit et se rétrécit à la région latérale et postérieure.

Le liquide purulent est en quantité variable, il peut attrindre 2, 5 et 4 litres. Le pournon, refoulé et aplati, est peu altère fant que la pleurésie est récente; mais, dans les vieilles pleurésies, le poumon est réduit à une sorte de moignon du volume du poing, il est induré, sclérosé (Brouardel), tassé dans la gouttière costo-vertébrale, refoulé vers le médiastin, entouré de l'ausses membranes, et par conséquent réduit à un état qui le rend incapable de reprendre son volume et sus fonctions. Le squelette du thorax est atteint; le périoste des côtes adhère aux membranes pleurales et les côtes sont le siège d'ostèite. Le pus contenu dans la plèvre pent se faire jour au dehors par différentes voies, et par les bronches (romique), par un espace intercostal (et c'est le plus souvent le cinquième espace). La fréquence relative de ces perforations est ainsi établie dans la thèse de N. Flammarion 1:

Fistules	pleuro-entanées		4				٠				10
	pleuro broncho cutan	20-	۹.	٠	٠	,	*			٠	5
	pleuro brenchiques .		,		_			4		٠	- 3
-	pleuro-abdominales.					ă.					1

Cette statistique prouve que les pleurésies purulentes de la grande cavité pleurale se vident plus souvent par un espace

^{1.} Frammarion. Des fistules thoraciques. Thèse de Strasbourg, 1860.

intercostal que par les bronches, et chose remarquable, la perforation intercostale se fait non pas en armere dans les parties declives, mais en avant, à la partie movenne de l'espace intercostal, dans la proportion de 11 sur 5. Je miempresse d'ajouter que ces terminaisons de la pleuresie puridente, qui étaient assez frequentes autrefois, à une époque que j'ai appelée la période préhistorique des pleurésies, ces terminaisons et ces complications sont devenues absolument rares depuis les ressources therapeutiques actuelles qui permettent de pratiquer en temps voulu l'operation de l'empyeme,

La présence de l'air dans la cavité pleurale (pneumothora). par perforation) ou la formation de gaz au cas de pleurisies putrides (pneumo-thorax par putréfaction, constituent le pyopneumothorax, Le rein, le foie, la rate sont parfois atteints de dégénérescence amyloide quand la pleurésie purulente

est de vieille date.

Signes communs. - Quelques signes peuvent être conmuns à diverses pleurésies purulentes.

La matité est absolue dans toute l'étendue de l'épauchement, ou bien elle alterne avec des zones sonores, si la plemesie est cloisonnée ou enkystée, comme c'est l'usage dans la pleurésie interlobaire, qui pour le moment ne noue occupe pas. Parfois, a la suite d'adhérences, le pus s'accumule à la base du thorax, il déprime le disphragme aux dépous des organes abdominaux qui s'abaissent, et la pleuresie rokystie de la base simule alors une tumeur du foie, de la rate on du rein.

Les vibrations thoraciques sont abolies ou affaiblies dans la région de l'épanchement, elles persistent souvent au mvegu des adhérences. Le thorax subit du côté de l'épanchement une ampliation passagère, une voussure, à laquelle fait suite un retrait, un aplatissement des derniers espaces mtercostany; cet aplatissement s'accuse malgré la présence du fignide, à condition, bien entendu, que le liquide ne soit pas en trop grande quantité; dans ce dernier ous, les espaces

^{1.} Dieulafoy, Académie de médecine, 31 mai 1891.

intercostaux se dilatent et le thorax, desenu globuleux, forme une forte voussure. La déformation thoracique prend à la longue de notables proportions, surfout après l'évacuation naturelle ou artificielle de l'epanchement; l'épande s'abaisse, le thorax s'aplatit, les muscles s'atrophient, et la colonne sertebrale subit une incurvation dont la concavité regarde le côté affecté. Cette déformation, qui peut persister indéfiniment après la guérison, est un artifice naturel et nécessaire, destiné à combler le vide thoracique laissé par le poumon en partie atrophié.

Dans le cours des pleurésies purulentes, et même à une époque assez rapprochée du début, on observe souvent un rdéme de la paroi thoracique, du côté malade, œdème qui se localise à l'aisselle, à son bord postérieur, ou qui s'étend au bras, à la main. Dans les vieilles pleurésies purulentes, il n'est pas rare de voir se dessiner sur la peau du thorax les fines arborisations d'une circulation complémentaire.

Les organes voisins sont refoulés par l'épanchement, le orur est dérié dans la pleurésie gauche, le foic est abaissé dans la pleurésie droite, et ces positions vicieuses sont d'autant plus durables qu'elles sont maintenues par les fausses nembranes.

Les signes tirés de l'auscultation sont variables, surtout quand la pleurésie purulente est déjà un peu ancienne; ils sont parfois negatifs : on ausculte la poitrine et l'on n'entend rien, c'est une absence totale de bruits normaux et anormaux ; d'autres fois, il y a un souffle à timbre brouchique, caverneux et même amphorque (Landouzy)!. L'égophonie, qui peut exister quand la pleurésie débute par une phase aigne et quand le fiquide est séro-purulent, fait défaut dans les autres cas, et la pectoriloquie aphone, si nette dans les epanchements séro tibrineux, peut perdre ici ses caractères (lacelli). Dans les points où les fausses membranes existent seules, sans adhèrence et sans liquide, on peut entendre un frottement rude et ràpeux.

^{1.} Landouzy. Arch. de méd., 1836.

Dans quelques cas de pleurésie purulente gauche, on percoit dans la région de l'épanchemeut une tumeur pulsatife ou des mouvements d'expansion, analogues aux battements d'un anévrysme, c'est l'empyone pulsatife, auquel je consa-

crerai plus loin un chapitre spécial.

La pècre dans la pleuresie purulente n'a aucun caractère determiné; elle est plus ou moins forte, périodique, intermittente; elle peut être nulle, ou prendre a la longue les allures de la tièvre hectique, avec exaspération vesperale et sueurs abondantes. La dyspuée est en rapport avec l'abondance du liquide, avec l'étendue des adherences et avec l'étal des organes voisins (tuberenlose pulmonaire, péricar-

dile, broncho-pneumonie, etc.).

Quand le pus doit se faire jour à travers un espace intercostal, ce qui ne se voit guère plus aujourd'hui grace a l'interrention charurgicale précoce, le malade éprouve une douleur en un point qui est bientôt plus proémment que les parties voisines. La tumeur met plusieurs jours ou plusieurs semaines a se former; elle devient fluctuante, elle envalut un espace ou deux espaces intercostanx, elle prend une forme allonger, elle est reductible. La peau, qui jusque-la n'avait pas changé de coloration, rougit, s'amincit et se perfore; la fistule est constituée, et à travers la tistule ou a travers plusieurs fistules, le pus s'écoule. Suivant la disposition du trajet listuleux, l'air exterieur pénètre on nondans la plevce, et, dans la première hypothèse, on constate les symptomes d'un prenmothorax. Le pus qui s'éconte par la listule thoracique a quelquefois une odeur fetide, et. après une amélioration passagère qui coincide avec les premieres évacuations du foyer purulent, il n'est pas rare d'obsezver des symptômes de résorption purulente et d'hectroite. st l'on n'agit pas aussitôt par un traitement approprie.

Partois (c'est une chose qui ne se voit presque plus aujourd'hui), la collection purulente plenrale chemine a travers les tissus, a la façon d'un abcès par congestion, et elle vient faire saillie à la région tombuire, le plus souvent du côté gauche; mais pour y arriver elle peut suivre differents

trajets!. Tantôt elle se fraye une route assez superficielle à travers la partie posterieure des derniers espaces intercostanx et sous le muscle grand dorsal, et dans ce cas le soulévement progressif des téguments indique le trajet que suit la collection; tantôt elle choisit une route plus profonde, elle traverse le diaphragme près de la colonne vertébride, elle suit la lace anterieure du grand dorsal ou le bord externe du carré des lombes, et fait son apparition à la région tombaire. Cette fumeur lombaire peut prendre, à la longue, un grand développement; elle est oblongue, fluctuante, indolore, en partie réductible et parfois animée de battements expansifs (voir le chapitre de l'empyème pulsatile); elle peut s'ulcèrer et contribuer à l'évacuation de la pleurésie purulente. Quand le pus se fraye un passage à travers les bronches (fintule pleuro-bronchique), on dit qu'il y a romique. Je n'insiste pas sur cette question des vomiques qui sera étudiée aux chapitres concernant la pleurésie interiobaire et les vomiques.

La transformation d'un liquide séro-fibrineux ou hémorrhagique en liquide purulent, consécutivement à la thoracentese, est un fait qui ne peut plus être admis aujourd'hui; je dis que cette transformation ne peut avoir lieu, à la condition toutefois que l'opérateur s'entoure de toutes les procautions voulues. J'ai longuement discuté cette question dans l'un des chapitres précedents, au sujet de la thoracen-

tèse; je n'y reviens pas.

Quelle que soit la cause, locale ou générale, qui produit la pleurésie purulente, il faut en arriver, en fin de compte, aux agents pathogènes qui ont engendré la purulence. Après ces quelques considérations génerales dont plusieurs sont un pen démodées, nous allons étudier à part chaque pleutèsie purulente et mettre en relief les principales variétés de ces pleurésies purulentes qui doivent à feurs agents pathogènes des caractères spéciaux. Ce côté de la question à été étudié avec le plus grand soin par M. Netter.

¹ Belotte, Migration de l'empyème dans la région tombaire. Th. de Pare, 1884.

PLEUGÉNIE PUBLIENTE A STREPTOCOUTES

Description. — Le streptocoque, qui est un agent frequent de la suppuration des servises, est pout-tre le microbe le plus habituel de la pleur-sie purulente cher l'adulte; je dis chez l'adulte, parce que chez l'enfant le microbe le plus habituel de la pleur-sie purulente paraît

étre le pneumocoque.

La presence du streptocoque dans le liquide pleural ne détermine pas fatalement la purulence; il y a des pleuroses à streptocoques qui sont séro-fibrineuses. La purulence s'observe surtout quand au contact de la pleure existe un fover riche en streptocoques (foyer de broncho-pneumonie grippale, dilatation bronchique, tuberculose, gangrène pulmonaire (foyer dont les dimensions peuvent être si petites que, sans un examen minutieux, il passerait inapereu à l'autopsie, bans d'autres cas, le foyer est éloignede la pleure désions du médiastin, lésions du sein, infection puerperques éclate dans le cours d'une maladie infectieuse iscarlatine, lièvre typhoide, érysipèle, diphtérie, etc.); elle peut même éclater à titre d'infection prinative, la porte d'entres de l'agent pathogène étant inconnue.

Le liquide purulent de la pleuresie à streptocoques est carement purulent d'emblée; il passe habituellement par les phases successives de liquide louche, séro-purulent et purulent. L'apparence louche du début est parfois si peu accusée, que ce liquide, retiré par la thoracentèse, peut être pris, à un examen superficiel, pour un liquide sero-fibrineux, mais l'examen microscopique y décèle habituellement des globules rouges et des polymicleaires; l'examen bactériologique, y compris les cultures, y décèle des microcoques réums en chai-

neltes.

Quand le fiquide est devenu purufent, le pus n'est pas homogene, lonable, comme le pus qui est dû an pneumecoque; il est mal lié, et, placé dans un verre, il se separe en deux parties, l'une séreuse qui surrage et une parlie plus dense, poussereuse, qui tombe au fond du verre.

Les fausses membranes qui tapissent la plèvre costale et la plèvre pulmonaire sont moins épaisses, moins résistantes dans la pleuresie purulente à streptocoques que dans la pleuresie purulente a pneumocoques.

Les foyers métastatiques, l'endocardite, la péricardite, la meningite. l'otite, etc., sont beaucoup plus rares dans la pleuresie purulente à streptocoques que dans la pleuresie purulente à pneumocoques; néanmoins, on observe assez

souvent la meningite suppurée.

Les symptomes et la marche de la pleurésie à streptocoques n'offrent rien de bien particulier. Parfois cependant la fi vre et la température subissent de grandes oscillations, fiedème des parois thoraciques est plus frèquent que dans la pleuresie pneumococcique; parfois aussi la maholie prend les allures rapides et tuphoïdes qui répondent aux des coptions des pleurésies purulentes septiques; souvent enfin la marche de la maladie est lente, les symptômes sont modérès, la tièvre est peu élevée, la maladie est presque latente, fon voit donc que la pleurésie purulente à streptocoques, climquement parlant, peut revêtir toutes les modahtés. La ronique est plus rare dans la pleuresie purulente à streptocoques que dans la pleurésie purulente à pneumocoques.

bans quelques cas, les pleurésies puerperales à streptocoques ont une marche rapide, une viculence excessive et un pronostic des plus graves; elles apparaissaient sous forme épidémique à une époque où l'on voyait des epidémics de fièvre puerperale; on n'en voit plus aujonrd'hui, ou du

moins on n'en devrait plus voir.

Le diagnostic de la pleurésie purulente à streptocoques ne pourra être affirmé que par l'étude bactériologique du pus. Retiré à titre de ponction exploratrice, le liquice purulent, je l'ai déja dit, se montre sous des aspects différents, suivant qu'il est louche, séro-purulent ou purulent. L'examen bacteriologique et les cultures permettront de retrouver l'agent pathogène, a L'apparence de chaînettes après coloration au violet de gentiane, ne suffit à admettre la nature streptococcique de l'agent pathogene, que s'il s'agit de chaînettes lonzues, flexueuses, à grains très ronds; car il ne faut pas oublier que les pneumocoques dans les séreuses sont soncent disposés en chaînettes, plus rigides, il est vrai, mons flexueuses, que celles du streptocoque, et composées d'eléments plus allongés et moins nombreux. » (Netter) Ajou-

tons que le pneumocoque est encapsule.

Le traitement de la pleurésie purulente à streptocopies est la thoracotomie. L'opération de l'empyème, avec ou saus résection costale, est le traitement rationnel de cette plenrésie. Il est extrèmement rare, en effet, que la pleurésie purulente streptococcique guérisse comme la plennisie purulente à preninocoques par simple ponction, ou alors c'est que la virulence du streptocoque est singulièrement attenuée. J'ai observé un cas de ce genre dans mon service de Phopatal Necker; il est consigne dans la remarquable these de mon ancien interne, anjourd'hui mon collègue, Widal! La plemesie avoit apparu comme accident tardif de l'état puerpéral, elle formait, à ce moment, toute la maladie. L'examen et la culture du liquide pronvèrent qu'il s'agissait d'une pleurésie à streptocoques, et les inoculations démontrérent que le pus avait perdu une partie de sa virulence. A chaque ponction nouvelle, le liquide était moins riche en microbes et la virulence diminuait, si bien que le malade put guerir par les ponctions aspiratrices sans subir l'operation de l'empyème. Mais, encore une fois, ceci est une exception; la règle, c'est l'intervention chumqueale plutôt precoce que tardive.

PLEURÉSIE PURULENTE A PNEUMOCOQUES

Description. — La pleurésie purulente à paeumocoques est plus rare chez l'adulte que la pleurésie purulente à

^{1.} Widat, Étude sur l'infection purrpevate, la phiegmatia alba dulem et l'érysspele. Paris, 1889.

streptocoques; elle est au contraire beaucoup plus fréquente chez l'enfant. Le puenmocoque existe le plus souvent dans le liquide purulent à l'état de pureté, les autres microbes ne s'y rencontrent que dans un quart des cas.

Ces pleurésies à pueumocoques sont le plus souvent associces à une pneumonie, mais elles peuvent en être indépendantes. l'infection pneumonique frappant la plévre pour son propre compte. La plèvre est presque toujours atteinte dans le cours de la pneumonie. Souvent la pleurésie est siche et se réduit à la production de fausses membranes librino-purulentes d'épaisseur variable, tapissant la plèvre dans une certaine étendue, surtout au niveau des seissures interlobaires. Dans d'autres cas, la pleuresie est accompagnée d'épanchement séro-fibrineux¹ ou purulent. Chose remarquable, le pneumocoque, qui n'est pas pyogène dans le poumon, est facilement pyogène dans les séreuses (plèvre, péricarde, méninges).

Maragliano a ponetionné systématiquement la plèvre chez 58 pneumoniques, à titre de ponetion exploratrice; chez 58 de ceux-ci, c'est-à-dire chez plus de la moitré des pneumoniques, il a constaté un épanchement séro-fibrineux ou fibrino-purulent.

Le pus de la pleurésie à pueumocoques est un pus a louable, de bonne nature », suivant l'expression des anciens auteurs. Ce pus est riche en éléments cellulaires et en tibrine, il est d'un jaune verdâtre, il est épais, visqueux, comenx, bien lié, habituellement inodore; placé dans un verre, il ne se sépare pas en sérosité et en plasma comme le liquide purulent dù au streptocoque.

L'examen bactériologique et les cultures permettent de reconnaître la présence du pneumoroque, a Les pneumocoques dans les pleurésies purulentes se présentent souvent sous forme de longues séries linéaires qui peurraient être prises pour des chaînettes de streptocoque pyogène. En

^{1.} Troisier. Soc. méd, des hopitaux, 1889. - Soc. méd, des hopitaux, 1" avril 1893.

revanche le pneumocoque, dans ces pleurésies, présente presque toujours des capsules colorables très faciles à déceler, et ses éléments ont une forme lancéolée plus marquée que dans l'expectoration pneumonique. Les figures de plungacytose sont fréquentes dans les pleurésies purulentes à pneumocoques, et surtout dans les formes benignes en voie de guérison. » (Netter.)

La pleurésie purulente pneumonique survient surtout au décours de la pneumonie, ou même en pleine convalescence. Bans bien des cas, la pneumonie est terminée depuis deux, trois semaines, quand la pleurésie apparaît. Aussi ces pleurésies ont-elles reçu le nom de métapneumoniques ou post-pneumoniques. Les pleurésies métapneumoniques (Gerhardt) peuvent être séro-fibrineuses, mais je ne m'occupe dans ce chapitre que de la forme purulente, qui est plus fréquente.

La pléurésie purulente métapneumonique envahit tantôt la grande cavité pleurale, tantôt, et plus souvent, elle « cantonne à une partie de la plèvre, sous forme de pleuresies partielles, interlobaire, médiastine ou diaphragmatique, qui seront étudiées dans les chapitres suivants.

Les pleurésies métapneumoniques s'observent quelquefoipar séries, comme si elles étaient tributaires de l'épidémies

ou de la constitution médicale (grippe).

Les pleurésies pneumoniques s'annoncent rarement asecles allures bruyantes d'une pleurésie aigué, plus habituellement leur début est insidieux; la pleurésie est presquelatente, elle évolue sans douleur, sans recrudescence februle L'arteme des parois thoraciques, si fréquent dans la pleurèsie purulente à streptocoques, est exceptionnel dans la pleuresie purulente à pneumocoques (Netter).

Dans un quart des cas environ, surtout dans les formemenkystées, les pleurésies purulentes pneumoniques se terminent par romique; la vonnque, beaucoup plus frequent ci que dans les autres variétés de pleurésie purulente, su production de la company de la

^{1.} Netter. Société medicale des hojntaux, 11 janvier 18hJ.

vient du quinzième au trentième jour de la pleurésie. Dans d'autres cas, le pus n'est pas évacué par les brombes, il fuse, et vient faire saillie dans un espace intercostal ou vers le triangle de Scarpa; enfin il peut s'enkyster sous forme d'abres, il peut même se resorber, surtout chez les entants.

La pleurésie pneumococcique est notablement moins grave que la pleurésie streptococcique; elle peut guérir par vomique, ou par resorption du liquide, elle participe de la bénignité relative du pneumocoque, qui, on le sait, n'est pas doné d'une grande vitalité. Après l'évacuation du liquide, le poumon reprend vite son ampliation. A ces pleurésies métapneumoniques on peut essayer d'opposer, surtout chez les enfants, la simple aspiration du liquide, avec ou sans lavage antiseptique; l'opération de l'empyeme peut quelquelois être évitee.

Dans quelques cas, la pleurésie purulente métapheumorique est plus grave, surtout quand, au pheumocoque, s'associent d'autres organismes pyogènes, tels que staphylocoques

et streptoroques.

Tout cela est vrai ; il ne faudrait pas néammoins avoir une trop grande confiance dans la bonne renonmée du pneumoconque; il y a des cas où, tout isolé qu'il est, sa virulence est aussi redoutable que celle des agents pyogènes les plus virulents. J'ai eu dans mon service un jeune garcon atteint d'une terrible pleurésie purulente et il n'a pas été possible de trouver un autre agent que le pneumocoque. Il m'est arrive de traiter par la thoracentèse des pleurésies purulentes dont l'agent pathogène était exclusivement le pneumocoque; je pratiquais une première, une deuxième ponchon, esperant, grace à la benignite proverbiale du pueumocaque, pouvoir éviter l'operation de l'empyème, mais la tèvre restant élevée et le liquide se reproduisant au milieu de symptômes générany intenses, il fallait pratiquer la thoracotomie. Je me rappelle notamment deux eas de pleuresie purulente exclusivement pneumococcique; je pratiquai sans resultat deux ponctions successives, et sur ma demande

elles furent opérées avec succes, l'une par l'ermer, l'autre par l'ermer.

Tout ce que je viens de dire concernant l'étude des pleuresies puridentes métapheumoniques s'applique aux pleuresies puridentes pneumococciques primitires, celle-

qui surviennent sans pneumonie prealable.

L'etude des pleurésies purulentes metapacamoniques, dont je viens d'esquisser l'histoire, avant fait oublier un peu les pleuresies pueumococciques précoces, celles dont l'epanchement évolue en même temps que la pneumonie. Lemoine la repris cette étude, il a eu l'heureuse idée de donner a ces pleuresies précoces le nom de parapaeamoniques, pour les distinguer des pleuresies tardives, ou metapaeumoniques. Il a constate que les pleuresies parapaeumoniques suppuient beaucoup moins souvent que les pleuresies inetapaeumoniques.

PLEUMÉSIES PURULENTES A STAPHYLOCOQUES

« Les staphylocoques pyoqènes, qui jouent un rôle si important dans les suppurations du tissu cellulaire, des glandes et des os, n'occupent qu'un rang relativement assez infinie dans l'étiologie des suppurations pleurales. » (Netter.) Plus souvent les staphylocoques sont associés aux antres tincrobes.

La rarcté de la pleurésie purulente staphylococcique ue permet pas de retracer son histoire. Mais ce qui est important a savoir, c'est que staphylocoque a été constaté dans les epanchements séro-tibrineux, et qui sont restes serotibrineux; il a été trouvé également dans le liquide de pleurestes sero-tibrineuses qui sont devenues plus tard purulentes sans adjonction de nouveaux microbes.

Les plaies, le traumatisme, sont susceptibles de provoquer des pleurésies purulentes à staphylocoque, Le staphylococcus

^{1.} Sem tine medicale, 11 janviet 1º13.

aureus peut provenir d'une ostéomyelite, d'un anthrax, d'une amygdabte suppurée (Frankel) : il envahit surtout la plexer des gens qui offrent un terrain favorable a sa culture et qui sont déja en proie a la fièvre typhoide, à la scarlatine, au brightsme, au surmenage, etc. On ne trouve pas toujours la porte d'entrée du staphylocoque dans l'orzamsme, on peut se demander s'il n'y existait pas à l'etat latent, attendant l'occasion favorable a son developpement.

PLEURÉSIE PURULENTE TUBERCULEUSE

Nous avons étudié, dans les premiers chapitres consacres aux pleurésies, la pleurésie tuberculeuse sero-librineuse et la pleuresie tuberculeuse hemorrhagique, Occuponsions maintenant de la pleuresie tuberculeuse purulente, tette pleuresie est celle qui est due au bacille de la tuberculeuse sans autre association microbienne; s'il y avait d'antres bacilles, ce serait une pleurésie purulente chez un tuberculeux, mais la pleurésie ne serait pas tuberculeuse au virai sens du mot. La pleurésie purulente, vraiment tuberculeuse, ne comprend que la dixieme partie environ des pleuresies purulentes.

Le liquide de ces pleurésies est séro-purulent, très peu hormeux, louche, verdâtre, à dépôt pulvérulent : il n'a donc aucun des caractères du « pus louable » des pleurésies preumococciques. Parfois le liquide purulent, surtout dans les vieux épanchements, est graisseux, chyliforme. Dans le le quide, on peut découvrir le bacille de Koch; si la pleurésie inhereuleuse n'est pas à l'état de pureté, on y trouve en quantité plus ou moins considérable d'autres agent pyogénes.

(ette pleurésie est rarement purulente d'emblée; au début, le liquide est souvent séro-fibrineux, mais il est particulièrement riche en globules rouges et en lymphocytes.

^{1.} Société de méd, de Berlin, 1887.

Pinetard, le liquide descent longhe et est sparification de bounde se reproduit faciliment et quadré ést parfias de de pratiquer à plusiours répréses la praction, on avait aux autretois, à l'actif de la thoracentese, la tronsformat purulente de l'épanchement, alors que la nature cuancies de l'épanchement ment de ce qu'en pouctronne la pionnesse aux diverses phases de son évolution.

Le qui domine dans la description de la pleuresie purilente tuberculeuse, c'est qu'elle peut s'institler racide acment, et parcourir ses phases sans symptomes bravants. Aussi correspond-elle, en partie, aux sametes autret es de crites sous la dénomination de pleurésie purulente. Iatente, chronique, dont la durée peut se prolonzer bien des moissans modification notable dans l'état du sujet.

La pleurésie purulente tubereuleuse est pariors accompaguée de perforation de la plevre (pyopneumothorax), elle est bien rarement survie de romane.

Le diagnostic de la tuberculose, au cas de pleuresie purulente, est souvent difficile. Je ne fais pas allusion aux cas qui concernent les malades ayant deja une tuberculose piduorante avérée, avec ou sans prenunothorax; en pared cas, la nature tuberculeuse de l'épanchement est evidente, mais je fais allusion aux pleurésies purulentes qui sont le resultat d'une tuberculose localisée à la plevre; comment arriver au diagnostic pathogénique? Ou recherche dans le liquide le bacille de la tuberculose, mais on l'y trouve rarement. Pour en déceler la nature tuberculeuse, on aura recours aux moyens que j'ai indiques au chapitre des pleuresies tuberculeuses séro-fibrineuses.

L'inoculation d'une faible quantité de pus dans la manuelle de la cobaye en factation a été pratiquée par un de meschets de laboratoire. Nattan-Larrier, pour six malades de notre service. Le passage des bacilles dans le lait s'est fait dans un delai de 5 à 10 jours, ce qui a permis d'affirmer la nature tuberculeuse de ces pleurésies purulentes.

Quel traitement doit-on opposer à la pleurèsie purulente tuberculeuse? Autant le suis d'avis qu'il faut intervenir chirurgicalement dans d'autres variétés de pleurésie purutente, autant je pense, avec beaucoup d'auteurs, que la pleurésie purulente tuberculeuse doit être habituellement respectée. La thoracotome, la résection pluricostale, donnent souvent de mauvais résultats, le malade doit être traité medicalement; on se contentera d'enlever par ponetions aspiratirees le trop-plein de la plèvre, quand on le jugera necessaire.

AUTRES PLECRÉSIES PURULENTES

D'autres microbes sont susceptibles de provoquer la pleurésie purulente, tels sont : le micrococcus pyogenes tenuis (Rosenbach), le pneumo-bacille de friedhinder, le micrococcus tetragenes (Netter)¹, le bacille de la fièvre typhoide (Rombi et de Gennes) l'actinomycose, le con-bacille. La pleurèsie appendiculaire fera l'objet d'un chapitre spécial.

Entin, dans beaucoup de circonstances, plasieurs agents pathogènes sont associés; ces infections secondaires, surajoutées, enlévent aux formes pures leur physionomie propre, je dirais presque leur spécificité; il en résulte des types elimques multiples, sans caractères et sans evolution bien nettement déterminés.

& 5. L'EMPYÈME PULSATILE

La question de l'empyème pulsatile a suscité de nombreux travaux et je lui ai consacre deux leçons dans ma climque de l'Bôtel-Dieu ^a. M. Comby en a fait une etu-le spéciale, appelant cette maladie tautôt empyeme pulsatile, tantôt

^{1.} Netter. Reene d'hygiene, 1889, p. 6.

^{2.} Breulafoy, Clinique médiente de l'Horst Dieu, 1898, p. 118.

pleurésie pulvatile? La denomination femprense public me parait preferable ala denomenation di portreta possibile. car elle indique que l'épanchement pleurel pulsat le est un épanchement purulent. La chérchant bien en treaserad meanmoins quebmes exceptions; sur une sectantaine debservations d'apanchements pleuraux puisant s, ce peurrait citer trois ou quatre cas ou le liquide n'etait pas princhent. mais en y regardant de pres, quelqueseus de ces cas due vent être revises; le cas, rapporte par Rumino, concerne une pleuresie pulsatile hemorrhagique; un cas, reproduit or family, concerns one pleuresie pulsable stiquetee comme sérense, bien que le liquide tût purulent des la deuxième ponetion. Dans une observation de Lepine, le lapude dait serous mais un peu fouche?. Dans le cas, public por l'insan?, concernant un malade chez lequel ou percevait des battements a l'auscultation du thorax, on admit l'existence d'une pleurèsie sérense, mais a l'incertitude du diagnostic avant tait rejeter la thoracentèse », cette observation n'a pasde contrôle. On voit par la qu'il ne reste pas grand's hose de ces quelques cas exceptionnels; les pleurestes pulsatiles a Inpude séreux sont extremement rares; le liquide est presque longours, smon tonjours, un liquide purillent, aussi la denomination d'empyene pulsatele merite-t-elle d'etre touservée.

La autre fait important, c'est que l'empyème pulsatile occupe toujours le côté quiche de la poitrine; je ne connaisqu'un seul cas sur soivante-dix qui fasse exception a cette règle. Un peut donc en principe admettre que les epanchements pleuraux pulsatiles, a moins de très rares exceptions, sont purulents et occupent, la plèvre gauche.

Description. - Dans tout empyème pulsatile, il y a deux périodes : une période de pleurèsie purulente, avec ou sans

2. La Province medicale, 1896, p. 95.

¹ Country De Lempyrane pulsatide. Tiese de Paris, 1881. Les pleuresies pulsatiles. Archives generales de mederine, avril 1889. L'empyeme pulsatile. Bibliothèque medicate, 1895.

^{5.} Pansap, Journal de mederne de Bordenux, 22 août 1892.

pneumothorax, qui dure un temps indéterminé, des semaines ou des mors, sans le moindre symptôme pulsatife, et une deuxième période, où apparaissent les pulsations, avec ou sans tumeur pulsatile extra-thoracique.

Décrire la première période, c'est décrire la pleurésie purulente gauche, avec ses origines multiples et avec ses agents pathogènes divers. Toute pleurésie purulente gauche, fût elle tuberculeuse, streptococcique, pneumococcique, etc., peut aboutir à l'empyème pulsatile; il y a pourtant une condition, c'est que la plenrésie occupe la grande cavité pleurale et soit susceptible d'un grand épanchement. Lue pleurésie purulente, à petit épanchement, enkystée, interlobaire, diaphragmatique, clossonnée, n'aboutit pas généralement à l'emprème puisatile. Tantôt la pleurésie purulente a été précédee d'une pneumonie (observation de notre premier malade); tantôt elle est primitive (observation de notre second malade); souvent elle est consécutive à un pneumothorax. Nais que la pleurésie purulente soit secondaire ou primitive, que son début soit insidieux ou annoncé par des symptômes fébriles et douloureux, il y a là une premiere phase plus ou moins longue, pendant laquelle on ne constate rien autre, que les signes d'un épanchement gauche aver on sans pneumothorax. Ces signes varient suivant la quantité de liquide épanché et survant la présence ou l'absence du pneumothorax.

lci, comme dans tout épanchement pleural, la matité, la diminution ou l'abobtion des vibrations thoraciques, l'absence de murmure vésiculaire dans la zone de l'épanchement, le souffle d'expiration ou le double souffle, l'égophome ou la broncho-égophonie, parfois même la pectoriloquie aphone, la déviation du cœur (la pleurésie étant à gauche), sont les signes habituels du liquide épanché. Ces signes se modifient suivant l'abondance de l'épanchement. Ajoutons à cela l'œdème de la paroi thoracique, fréquent dans les épanchements purulents, et en quelques mots, nous avons le tableau de l'épanchement purulent pleural, avant l'apparition des symptômes pulsatiles.

Pendant cette première phase, l'état général du malade peut présenter des modalités les plus diverses. Chez l'un, la fièvre persiste sans céder, les transpirations sont abondantes, l'appétit est nul. l'amaignissement est rapide. Chez tel autre malade, au contraire. l'épanchement pleural purulent se fait à la façon d'un abcés froid, sans douleurs, sans réaction; la fièvre est nulle ou peu s'en faut, l'appétit est conservé ou à peu près, le malade se tève et se fivre à quelques occupations, n'ayant que peu d'oppression; il ne s'arrête que lorsque l'épanchement, par son abondance, entrave les fonctions.

Assez souvent, je l'ai dit plus haut, la pleurésie purulente est associée à un pneumothorax; le pneumothorax a pu se former insidieusement, à l'insu du malade, sans dyspnée, sans douleur, ou bien il a éclaté bruyamment au milieu de symptômes douloureux et angoissants. Quoi qu'il en soit, les signes du pneumothorax et la succussion hypocratique révélent l'existence du pyopneumothorax. Telle est la première phase de la maladie, phase de la pleurésie purulente accompagnée on non de pneumothorax. La durée en est fort variable et l'état général du malade est subordonné à bien des causes.

Arrivons à la seconde phase. À un moment donné, apparaît le signe caractéristique de la maladie qui nous occupe, je veux parler des battements et des pulsations. Ici je dois seinder la description de l'empyème pulsatile, car deux cas peuvent se présenter, suivant que l'empyème pulsatile ac

revèle ou non par une tumeur extra-thoracique.

Occupons-nous d'abord de l'empyème pulsatile sons tumeur extra-thoracique. Un jour, à l'examen d'un malade, attemt d'un épanchement gauche, on est tout surpris de percevoir à l'auscultation on a la palpation, des pulsations, des battements, dans des régions où on n'a pas l'habitude d'en trouver. Que ce soit en arrière, a la partie intérieure du thorax, ou en avant, prés du sternom, ou sur le côté, on a la sensation d'un hattement cardiaque, ou la sensation pulsatile d'un gros anévrysme. On applique la main sur la région qui

but, et la pulsation se traduit nettement par un choc sans thrill, sans frémissement. On ausculte, et le battement se transmet très nettement à l'oreille, battement isochrone au pouls artériel, mais sans souffle et sans claquement. En regardant attentivement la région sur laquelle on vient de constater des battements, on perçoit généralement un mousement d'ondulation ou de soulèvement.

On a public bon nombre d'observations concernant cet empyème pulsatile sans tumeur extérieure, voici le résumé d'un cas de Traube : Un homme de vingt-quatre aus entre à l'hôpital pour une pleurésie gauche; le plastron costo-sternal est comme hombé; la paroi est œdématiée; la matité est complète, le comr est fortement dévié à droite. De plus, presque toute la région thoracique supérieure gauche, du deuxième au sixième espace intercostal, se soulève sous forme de battements isochrones avec le pouls carotidien. Il s'agissait là d'un empyème pulsatile, ainsi que l'a confirmé l'autopsie. Dans cette variété, je le répete, les battements de l'empyème pulsatile sont perceptibles a la vue, à la palpation et à l'auscultation, ils peuvent s'étendre à une assez grande surface du thorax, aux parties antérieure latérale et postérieure de la poitrine, mais il n'y a pas tumeur au vrai sens du mot.

Il est une autre forme d'empyème pulsatile, plus fréquente que la précédente, dans laquelle le choc pulsatile s'extériorise: le pus traversant un espace intercostal fait suillie sous les téguments, il se collecte en forme de tumeur étalée ou arrondie; c'est la variété que nous avons observée rhez nos deux malades de l'Ilôtel-Dieu. Voici le résumé de ces deux cas :

Un homme de 27 ans entre dans mon service avec une pneumonie classique du poumon gauche. On percoit également quelques frottements plemaux. Toutefois, la défervescence attendue ne se produit pas. A la phase pneumomque fait suite une nouvelle phase subintrante dont les signes sont mal caractérisés. Le malade est fébricitant, il a des transpirations nocturnes, il prend peu à pen les

apparences d'un tuberculeux. La respiration est soufflante et les râles ne disparaissent pas. L'idée d'une pneumonie tuberculeuse vient naturellement à l'esprit, et cependant l'expectoration, plusieurs fois exammée, ne contient pas de bacilles de Koch. La matité se prononce peu à peu à la hase gauche du thorax, puis dans l'aisselle du même côté. Dans ces régions, la respiration normale s'éteint et les vibrations thoraciques disparaissent. Le malade est dyspnéique; le cœur se dévie à droite, un épanchement pleural est en formation et bien qu'il n'y ait aucun ædéme de la paroi thoracique, il est probable que l'épanchement est purulent. Alors, survient un nouvel épisode : le malade éprouve à la partie supérieure du thorax, à gauche, près du sternum, une vive douleur accrue par les saccades de toux. Un ne constate rien à la vue, mais, à la pression, les côtes sont aussi douloureuses que si elles étaient atteintes d'astèite aigue. Les jours suivants, une tuméfaction apparait dans cette région. La tuméfaction s'accuse sous forme de tumeur saillante, de la dimension de la paume de la main. Cette tumeur devient pulsatile et expansive; elle est soulevée par des battements isochrones à la systole cardiaque; on dirait un gros anévrysme de l'aorte développe dans le voisinage du sternum, A l'auscultation, on ne percoit ni soufile, ni claquements.

Pendant que la tumeur pulsatile bombait ainsi à l'extérieur, l'épanchement pleural faisait des progrès. Tout le diagnostic se déroulait maintenant avec netteté; nous étions en face d'un empyème pulsatile consécutif à une pleurésie purulente métapneumonique. Je pratiquai une ponction en pleine poche pulsatile et je retirai un pus crémeux, bien lié, du pus pneumococcique. L'examen bactériologique y décela du pneumocoque en abondance sans adjonction d'aucun autre microbe; les cultures donnèrent le même résultat et l'inoculation à la souris démontra que ce pus n'était pas doué d'une bien forte virulence. C'était bien la un type d'empyème pulsatile, avec formation de tumeur extérieure; la collection purulente pleurale s'était fait jour

à travers un espace interrostal et était venue faire saillie à la partie supérieure du thorax. Je ils opèrer le malade (opération de l'empyème avec résection de plusieurs côtes), et quelques semaines plus tard il était complètement guéri.

Voici l'observation résumée de mon second malade : Un homme de 40 ans nous arrive à l'Hôtel-Bieu avec un pyopneumothorax gauche; pen d'air et beaucoup de liquide. Les jours suivants, accroissement de l'épanchement. A mesure que le liquide augmente dans la plèvre, le bruit de succussion s'atténue; la dispuée augmente, la matilé occupe les deux tiers de la poitrine sans qu'il v ait toutefois edème des parois, et le malade réclame lui-même la ponction. Le 8 mai, je fais évacuer un litre de liquide. Le pus. au'on retire est épais, verdâtre, bien lié, absolument sans odeur, et tout a fait semblable à du pus pneumococcique. mais l'examen microscopique extemporané et les cultures, établissent l'absence du pneumocoque et démontrent la présence exclusive du streptocoque en petite quantité. Je fais expérimenter ce streptocoque au point de vue de sa virulence : un lapin à qui on a injecté 5 centimetres cubes n'éprouve que quelques phénomènes réactionnels et se retablit complètement; ce streptocoque est donc peu virulent. L'inoculation aux cobayes a été négative au point de vue de la tuberculose.

Le malade se trouve très amélioré par la ponchon, mais progressivement le liquide se reforme et tous les signes du grand épanchement reparaissent : élargissement de la base du thorax, matité, dyspnée, perte de l'appétit. Un nouvel épisode allait surgir.

In matin, cet homme se plaint de ne pouvoir se coucher sur le côté gauche, tant les côtes sont douloureuses. Nous le faisons asseoir sur son lit, nous examinous la partie latérale gauche du thorax, et au niveau des neuvième et dixième espaces intercostaux nous constatons une petite saillie régulièrement arrondie, du volume d'une noix, qui fait comme hernie sur la base dilatée du thorax. Cette saillie

n'est pas spontanément douloureuse, mais lorsqu'on la comprime un pen fortement, on détermine une douleur profonde qui se répercute jusque dans l'épaule. Notre première idée, c'est que l'épanchement purulent pleural va se faire jour à travers un espace intercostal. Le lendeman, cette tumeur s'est étalée, elle remonte jusqu'au hunteune espace intercostal. Quand on l'examine à jour frisant, on voit qu'elle est animée de légers battements, elle est pulsatile; on perçoit également des battements en posant légerement la paume de la main a la surface de la tumeur. Il ne peut y avoir dès lors aucun doute sur le diagnostic, ce malade est atteint d'empyème pulsatile.

Les jours suivants, les battements deviennent très nets. La tumeur est pulsatile, mais pas expansive; elle n'est pas réductible; il est vrai que la pression étant fort douloureuse on évite de la protonger outre mesure. Je fais pratiquer une ponction aspiratrice dans le sixième espace intercostal, au-dessus de la tumeur pulsatile, et, a mesure que se fait l'évacuation du pus, la tumeur diminue et s'affaisse, ce qui prouve qu'elle communique bien avec la cavité pleurale. Le lendemain, par une nouvelle ponction, on retire encore deux litres de liquide ayant toujours le même caractere de pus homogène, verdâtre, sans odeur. Mais à la suite de cette nouvelle évacuation, la tumeur pulsatile disparait. Après quelques jours d'accalmie, le liquide se reforme et la tumeur reparaît avec ses caractères pulsatiles.

Dès l'arrivee de ce malade dans mon service, je m'etais demandé si l'on ne devrait pas recourir à l'intervention chirurgicale; car cette vieille pleurésie purulente streptococcique ne me paraissant pas devoir guerir par de simples ponctions; je craignais, en plus, que cette grande cavite pleurale, jusqu'alors peu infectée, ne devint un jour ou l'autre un foyer d'infection secondaire redoutable. Mus le malade ne voulait pas entendre parler d'opération, les ponctions lui suffisaient, et il cut quitté l'hôpital si j'avais essayé de le pressurer davantage. J'ajouterai même, qu'après mure réflexion, je n'avais qu'une confiance médiocre dans

les résultats d'une opération qui aurait été faite, somme toute, dans d'assez manyaises conditions; la maladie datait de sept mois et demi, le poumon devoit être réduit à l'état de meignon carnifié, adhérent, entouré d'épaisses membranes et incapable de reprendre ses fonctions. Comment arriver, même en enlevant un grand nombre de côtes, a combler cette immense cavité, et si le malade était tuberculeux, ce qui me paraissait fort probable, comment son économie ferait-elle les frais d'un pareil délabrement? Évidemment le plus sage était de s'absteur; du reste, le malade rendait notre décision facde, car il ne voulait décidement pas entendre parler d'opération. Un s'en luit donc utraitement paluatif, en pratiquant une serre de penctions tous les douxe ou quinze jours, ponctions qu'il réclamail dèque la dyspuée reparaissait.

In jour, cet homme nous fait part de son désir de retourner dans son pays natal, à Venise. On pratique une dermère ponction afin de le mettre dans les meilleures conditions pour son voyage, et l'on retire 2 litres de pus, toujours le même pus verdâtre, homogène, sans odeur.

Telle est l'observation de ce malade; ce qui la rend intéressante au point de vue de la pathogénie, c'est que chez cet homme il y avait coexistence de preimiothorax et d'emprécédent, ce qui o'était pas le cas chez le malade précédent. Chez l'un d'eux l'empyème était de date recente et associé au priemiocoque; il a gueri; chez l'autre l'empréme était de date ancienne et associé à un streptocoque pen virulent. Cet homme, vraisemblablement luberculeux, succombera, alors même qu'il se déciderait à tenter une opération.

Reprenons en détail les traits les plus saillants de l'empyème pulsatile. Le passage du pus piemal dans l'espace intercostal est parlois annonce par des douleurs d'une vive intensité. Je suis meme surpris que cette douleur annon cant l'extériorisation de l'empyeme pulsatile n'ait pas plus attiré l'attention des auteurs. Notre second malade ent nes douleurs très vives dans le septieme espace intercostal avant

même que rien n'eût apparu à l'extérieur. Chez notre premer malade, les douleurs forent encore plus intenses, elles précéderent de trois jours l'empâtement sous-claviculaire et elles prirent d'emblée une telle intensité qu'elles simulaient l'estéoperiestite la plus aigue. Ce n'est que par des piqures de morphine et par des pansements humides, jour et mut renouvelés, qu'on parvenait à calmer ces douleurs. L'apparation de la poche purulente s'annonce donc, au moins dans les cas que j'ai observés, par des symptômes doulourenx. La tunieur n'est pas toujours animée de battements dés sa formation; chez notre second malade, les battements n'apparurent qu'au troisième jour; ils ne deviment mainfestes qu'au quatrième jour chez notre premier malade.

La lumeur pulsolile est tantot étalée, tantôt arrondie; une fors formée, elle peut avoir les dimensions d'une noix, d'une orange et au delà. Parfois, comme chez notre premier malade, elle a toutes les apparences d'un anéveysme; elle est pulsatile et expansive; en la prenant dans la paume de la main, on a tout a fait la sensation d'un gros anevrysme, Les mouvements expansifs de la tumeur, uns en doute par quelques auteurs, sont néanmoins signalés dans la plupart des observations; ils étaient assez nets chez notre second malade et indéniables chez le premier. Aussi, suis je de l'avis de M. Bouveret ; « Si l'empyème pulsatile intra-pleural ne présente guère qu'un mouvement de soulèvement. l'empyème pulsatile extra-pleural possède un véritable mouvement d'expansion. Il est entièrement comparable a la pulsation d'une poche anévrysmale. A chaque pulsation du coor, toute la surface de la tumeur pulsatile se dilate brusquement et bat non seulement dans le sens vertical. mais aussi dans le sens transversal!, p

bans quelques cas, la tumeur de l'empyème pulsatile est réductible; on peut, par la pression, faire rentrer le pus dans la cavite pleurale. L'auscultation ne révèle ni soufile, ni chaquement.

¹ Bouteret. Traite de l'empyeme, 1888, p. 571,

La tumeur pulsatile peut se développer en différents points, en armère ou en avant du thorax, néanmoins sou siège le plus habituel est à gauche du sternum au niveau des deuxième, troisième et quatrième espaces intercostaux Tel était le cas chez notre premier malade. Même localisation est consignée dans l'observation rapportée par Bérard 1. « Un jeune homme, après une maladie aigué, vit une tumeur se développer rapidement en avant de la postrine. à quiche du steraum. Cette turneur était agitée de mouvements d'expansion et de resserrement isochrones à ceux du pouls, Le cœur battait sons la clavicule droite. Tout le monde crut à un anévrysme, et l'on voyait avec frayeur arriver le moment où la peau amincie allait se rompre et donner lieu à une hémorrhagie fondroyante. Le malade seul, auquel un avait caché ce qu'on pensait de son état, attendait avec impatience la rupture de la tumeur qu'il regardait comme un abces, et, voulant hâter le travail de la nature, il prend une épingle, la plonge dans le sommet de la tumeur et se pratique ainsi l'opération de l'empyème, Le pus sort en petite quantité d'abord, puis à flot lorsque l'ulcération eut agrandi la plaie. J'ai vu, depuis, ce genne homme jouissant de la meilleure santé, o Il est permis de croire, à la lecture de cette observation, que l'empyeme pulsatile de ce malade était consécutif à une pleurésie puruleute pneimococcique.

Voici un autre cas rapporté par Aran³, où la meme localisation de l'empyème pulsatile est consignée : il s'agit d'une jeune malade de douze ans qui avait contracté une bronchite (et certainement aussi une pleurésie). Survint une petite umeur eu haut de la poitrine, à quache du sternum; cette petite tumeur, après avoir disparu quelque temps, se montra de nouveau et prit rapidement un assez fort volume. Quand Aran fut consulté, la tumeur, de forme hémispherique,

¹ B'rord. In diagnostic dans les initialies enviregantes, de ses sources. de ses incertitudes et de ses erreurs Pores, 1856, p. 179

^{2.} Aran, Société medicale des hópitaux de Para, 9 juin 1858, t. IV, p. 91.

occupait, à gauche, l'intervalle compris entre le troisième et le septième espace intercostal. La peau était amincie, d'un rouge livide, et semblait sur le point de se rompre; la tumeur était animée de battements isochrones à ceux du pouls; il existait aussi des mouvements d'expansion. Cette tumeur simulait à s'y méprendre un anévrysme, mais Aran, se rappolant le cas de Stokes, reconnut l'empyème pulsatile, et il fit une ponction exploratrice qui donna issue a un grand verre de pus. La petite plaie étant restée béante, la tumeur dimmina, ainsi que les battements. La plaie s'étant refermée, le liquide se reproduisit. Aran fit une nouvelle ponction avec un trocact plus gros et retira un litre et dem de pus, ce qui fil disparaître la tumeur pulsatile. En même temps, le cœur, qui avait subi un déplacement notable, reprit sa place accoultunée.

l'arfois la tumeur de l'empyème pulsatile atteint la région lombaire, comme dans l'observation de M. Courbon dont voici le résumé : une femme de vingt-quatre aus, avant upe funeur de la région lombaire gauche, entre à l'hôpital de Tours. Cette tumeur est exactement située en dehors du carré des lombes, immédiatement au-dessous de la dermère côte. Elle est allongée, fluctuante, non douloureuse, presque entierement réductible, sans changement de couleur de la peau. Elfe a la forme d'une ellipse à grand axe. Mais ce qui attire surtout l'attention, ce sont les battements de la tumeur. Ces battements sont expansifs, tout à fait isochrones an pouls. Il existe dans toute la tumeur un double mouvement alternatif de dilatation et de retrait mu est perceptible non seulement au toucher, mais aussi à la vue. La palpation ne fait percevoir aucun frémissement et l'auseultation ne dénote aucun bruit de soutfle. La malade s'est apercue de sa tumem il y a deux mois; depuis matre ans. sa santé laissait à désirer, elle éprouvait des douleurs aux dermijes vertébres dorsales avec irradiations au côté ganche.

du thorax. En même temps, dyspuée, paliotations et accès

^{1.} Observation relatée dans l'onvrage de M. Comby, p. 31.

de suffocation survenaient dès que la malade travaillait plus que d'habitude ou montait un escalier.

Quelques mois après le début de ses souffrances, elle était entree à l'hôpital de Blois, où elle a séjourné près d'un an-Actuellement, le cœur est refoulé à droite, et sa pointe vient battre sous l'appendice xyphoïde. Le côté gauche du thorax est distendu, absolument mat dans toute son étendue et silencieux à l'auscultation. M. Courbon hésite entre un abcés de la plèvre proéminant à la région lombaire et un anevrysme de l'aorte thoracique descendante; il finit pae adopter la seconde opinion. Cependant, la tumeur augmentait, et chaque jour les battements devenaient plus marqués; ils furent bientôt tellement pronoucés que ceux qui avaient hésité admirent l'anévrysme. Un jour, la peau amincie finit par se rompre, en laissant écouler une grande quantité de pus : aussitôt la tumeur s'affaisse, les battements disparaissent, et la matité diminue dans le côté gauche. Il s'agissait en somme d'un empyème pulsatile.

Dans l'observation suivante, présentée par II. Millard, le 28 juin 1889, à la Société médicale des hôpitaux. l'empyème pulsatile, simulant un anevrysme, formait tumeur à la region dorsale gauche. Voici cette intéressante observation : Ila homme de 36 ans, de souche tuberculeuse, sujet à des bronchites, est pris, en mai 1887, d'une pleurésie gauche compliquée de pneumothorax. Il se rétablit tant bien que mal : quelques mois plus tard il est repris de dyspnee avec retour des signes du pneumothorax. Depuis cette epoque, il garde le lit. En juillet 1888, on voit apparaître à gauche de la colonne vertebrale, au niveau des dernières côtes, une tumeur qui atteint rapidement le volume d'une orange. Bientôt la tumeur presente des battements isochrones aux pulsations du pouls.

Un médecin n'avait pas hésité à rattacher cette poche pulsatile à un anévrysme de l'aorte descendante. M. Millard arriva à un tout autre diagnostic et reconnut l'existence d'un vaste épanchement pleural gauche avec empyème pulsatile formant tumeur à l'extérieur. Il recut le malade dans son service, et la ponction faite au niveau de la tumeur donna issue à 3 litres 1,2 d'un pus crèmeux et inodore. La tumeur pulsatile s'affaissa, les hattements disparurent immédiatement et la ponction procura un grand son-lagement au malade. La pleurotomie ne parut pas indiquee, car la maladie remontait à quinze mois, et Millard preféra recourir aux injections intra-pleurales de temture d'iode iodurée. Après amélioration passagère, la situation empire. Peyrot pratique la pleurotomie avec résection de la neuvième côte, et retire environ 5 litres de pus fétide. A duter de ce moment, on lait plusieurs lavages par jour, mais le malade s'affaiblit rapidement et succombe a la tièvre hectique avec diarrhée colliquative.

Je viens de décrire deux variétes d'empyème pulsatile : dans une première variété, les pulsations, les battements répercutés à l'extérieur, sont intra-thoraciques et restent intra-thoraciques, sans tumeur hors du thorax : dans la seconde variété, l'empyème fait saillie sous les téguments, à travers une perforation intercostale ; il en résulte une tumeur pulsatile qui se développe de preférence a gauche

du stermun et parfois en d'autres régions.

L'empyème pulsatile peut persister longtemps sans autre modification, sans ouverture spontance de la poche purulente; tontefois, la *comique* a été signalée dans quelques cas: la collection purulente pleurale s'ouvre dans les bronches, sans que la vomique diffère en rien des vomiques consècu-

tives aux pleurésies purulentes.

Pathogónie. — Tels sont les faits cliniques: le moment est venu d'étudier la pathogénie de cet empyeme pulsatite, mais je serai bref sur cette question qui ajoute peu de chose à nos connaissances et qui n'est pas encore élucidec. l'ai dejà dit, au d'but de cet article, que la pleurésie sero-tibrineuse, quelle que soit l'abondance de l'épanchement, n'est jamais pulsatile. J'ai vu des centaines de pleuresies séro-fibrineuses, je les ai étudiées de bien près, puisque depuis bientôt trente ans, l'aspuration dans la pleuresie a particulaèrement attire mon attention, ch bien, je n'ai

jamais vu que la plemésie séro-tibrineuse fût pulsatile à un moment quelconque de son évolution. La plemésie purulente seule (à quelques très rares exceptions près) a le privilège de devenir pulsatile, mais si elle devient pulsable, ce n'est pas parce que le liquide est purulent c'est parce qu'au cas de pleurésie purulente, les lésions des organes du voisinage favorisent la transmission des pulsa-

hous cardiaques.

lei commencent les théories : pour Féréol, le pneumothorax est l'agent essentiel de l'empyème pulsatile; pour lui, a l'empyème pulsatile ne peut se produire qu'autant qu'il y a puenmothorax de petite étendue et grand épanchement liquide avec refourement du cœur. C'est l'elasticité d'un gaz compressible qui permet ce mouvement d'expansion et de retrait ». La théorie de Feréol est ramée par le fait que, dans hon nombre de cas d'empyème pulsatile (comme chez notre premier malade), le pueumothorax recherché avec le plus grand soin fait totalement defaut. Comby admet une autre théorie; pour lui, « le poumon atelectasié et densifié jouerait le rôle de caisse de renforcement, mais l'auteur se déclare a prêt a abandonner cette théorie pour que théorie meilleure ». D'antres anteurs, Rummo, Keppler, Traube, invoquent des causes multiples : pression intrapleurale, adhérences, parésie des muscles intercostaux, exagération des battements cardiaques, etc., mais toutes ces théories sont, elles aussi, passibles de critiques, si bien que nous ne sommes pas absolument édities sur la pathogenie de l'empyème pulsatile.

Diagnostic. — Comment reconnaître l'empyème pulsa the: comment le distinguer des maladies qui peuvent le simuler? Le diagnostic doit être fait avec différentes tumeurs pulsatiles du thorax. Quand la tumeur de l'empyème pulsatile bat au niveau des premiers espaces intercostaux, à gauche du sternum, l'analogie est grande, au premier abord, avec un anévrysme de l'aorte faisant saillie à l'extérieur; les battements pulsatiles et expansits, perceptible

à la vue et au toucher, existent de part et d'autre. Quelques signes duférentiels permettent néanmoins d'arriver au diagnostic; au cas d'empyème, l'apparition de la tumeur pulsatile est si rapide, qu'elle se fait en quelques jours, presque d'un jour à l'autre; nons l'avons vu chez nos malades; en trois jours, la tumeur était formée et le quatrième jour elle était animée de battements. Au cas l'anévrysme aortique, la tumeur met vingt fois plus de temps à apparaître et à se confirmer; il faut des mois pour que l'osteite raréfiante, qui aboutit à la disparition des côtes, permette à l'anévrysme de faire saillie à l'extérieur. En second lieu, le malade atteint d'empyène pulsatile. quelle que soit la localisation de sa tumeur pulsatile, a tomours un grand épanchement pleural ganche, avec ou sans pueumothorax; on constate donc les signes de cegrand épanchement, y compris la déviation du cœur à droite. L'anévrysme aortique n'est accompagné de rien de semblable; au cas d'anéversme, on ne trouve ni grand épanchement pleural, ni déviation du cœur à droite. Entin, les souffles et les bruits qu'on perceit quelquefois a l'auscultation de la poche anévrysmale n'existent peu à l'auscultation de la poche pulsatile purulente. On voit donc que si les pulsations créent quelque analogie entre l'anéversme et l'empréme pulsatile, un examen méthodique et raisonné permet toujours d'arriver au diagnostic.

On peut rencontrer au thorax des abcès pulsatiles qui n'ont tren de commun avec l'empyème pulsatile. Une ostéite costale ou costo-sternale peut douner naissance à un abcès ossiluent, en bouton de chemise, qui se développe d'une part sous les tissus qu'il soulève et, d'autre part, sous la plèvre pariétale qu'il décolle. La collection sous-pleurale ainsi formée n'a rien à voir avec la cavité pleurale, elle peut néanmoins être placée de telle sorte qu'elle subisse le contre-coup du choc cardiaque; le battement est transmis à la collection purulente extérieure qui bombe sous les tissus, et la tumeur acquiert des mouvements pulsatiles et expansifs, comparables à ceux de l'empyème. Plusieurs

faits de ce genre ont été signalés. Ce qui permet de distinguer ces abcès ossifluents pulsatiles de l'empyème pulsatile, c'est qu'ils ne sont pas accompagnés des signes d'un épanchement pleural; on ne constate ni matité étendue, ni absence de vibrations thoraciques, ni déviation du cour à droite, in autres signes qui sont l'indice de la pleurésie purulente gauche avec ou sans pneumothorax.

Il ne suffit pas de diagnostiquer l'empyème pulsatife, il faut encore rechercher la cause de cet empyème; le pronostic et le traitement y sont également intéressés, Règle générale, la constatation du pneumothorax chez un malade atteint d'empyème pulsatile est un indice certain de tuberculose, abstraction faite, bien entendu, du pneumothorax consécutif à une vomique ou à l'opération. La recherche des bacilles dans les crachats ne doit iamais être négligée; toutefois l'absence des bacilles ne suffit pas toujours à faire rejeter la tuberculose. On pourrait avoir recours aux injections de tres faibles doses de tuberculine suivant les préreptes posés par Grasset, mois, pour si sagement que soit mamée la tuberculine, un pout voir survenir des incidents regrettables; je comprends qu'on en fasse usage, mais je n'y aurais recours qu'au cas de nécessité absolue.

Le pronostic de l'empyème pulsatile n'est pas également redoutable dans tous les cas; la gravité est surtout inhèrente à la cause du mal. L'empyème pulsatile survenant chez un tuberculeux avec ou sans pneumothorax est d'autant plus grave, qu'en pareille circonstance l'intervention chirurgicale laisse peu d'espoir; elle est même souvent contre-indiquée; c'est dans ce cas qu'il faut se contenter de ponctions répétées. Au contraire, dans l'empyème pulsatile sorvenant chez un individu atteint de pleurésie puruleute à pneumocoques, le pronostic est d'autant moius grave que

^{1.} Potain. Médecine moderne, 20 novembre 1895. - Peyrot, Camprès français de chirurgie, 20 octobre 1897.

l'intervention chirurgicale, dans les pleurésies pneumococ-

ciques, donne les medleurs résultats.

Traitement. — Le traitement de l'empyème pulsatile est, en somme, le traitement des pleurésies purulentes : c'est l'intervention chirurgicale. Les ponctions répétées avec ou sais impertions de liquide antiseptique sont un moyen purement palliatif, elles prolongent l'existence, elles soulagent le malade, mais elles ne le guérissent pas. Dans quelques circonstances (pleurésie pueumococcique), la pleurotomie sais résection costale pourriait peut-être amener la guerison, mais je n'y aurais qu'une mediocre contiance; le plus souvent, il faut recourir à la thoracotomie avec résection costale largement faite. C'est ce dernier procéde qui a sauve notre malade.

§ 6. LA PLEURÉSIE INTERLOBAIRE VOMIQUES — HEMOPTYSIES INTERLOBAIRES

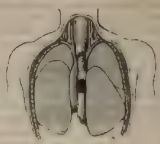
Que faut-il entendre par pleurésie interlobaire? C'est la pleurésie qui se développe et s'enkyste entre les deux lobes d'un poumon. Les poumons sont divisés en plusieurs lobes; deux lobes pour le poumon gauche, trois lobes pour le poumon droit. Quand on examine un poumon retiré de la cavité thoracique, on voit que sa surface est sillonnée par des scissures qui le pénétrent profondément jusqu'au hile et le doisent en lobes distincts; si bien que les lobes du poumon sont isolés et comme appendus aus grosses bronches.

A gauche, il n'y a qu'une scissure interlobaire; elle commence en arrière à 6 centimètres environ au dessous da sommet du poumon, qu'elle contourne en descendant tres obliquement en bas et en dehors jusqu'à la base de l'organe; le poumon gauche se trouve ainsi divisé en deux lobes; l'un supérieur, l'autre inférieur, beaucoup plus volumment. A dreite, la scissure interlobaire se comporte à son origine comme celle du côté gauche, mais bientôt elle se bifurque, formant à sa bifurcation une sorte de carrefour. De ses deux branches de bifurcation, l'une continue son trajet presque horizontalement, l'autre contourne le poumon en descendant obliquement en dehors jusqu'à la base de l'organe : le poumon droit se trouve ainsi divisé en trois lobes, le lobe moyen est le plus petit, le lobe inférieur est le plus volumineux.

Telles sont les scissures interlobaires. La plèvre viscérale s'engage entre ces scissures et tapisse les faces correspondantes des lobes du ponmon; c'est pour cela qu'on l'a nommée plèvre interlobaire. Que des adhérences viennent à sonder les lèvres d'une scissure et la plèvre interlobaire ne communique plus avec la grande cavité pleurate, elle est transformée en un sac pleural interlobaire favorable à la formation d'une pleuresie enkystée. Cette pleurésic enkystée est presque toujours purulente, ainsi que l'avait si bien vu Laènnec; à la coupe, elle simule, au premier abord, une collection pulmonaire, alors qu'elle est pleurale interlobaire.

La pleurésie interlobaire peut être fort étendue et occuper un espace interlobaire tout entier; en pareil cas, les lobes pulmonaires voisins sont fortement déprimés et le liquide enkysté atteint 1 litre et au delà. Parlois, au contraire, des adherences cloisonnent la cavité virtuelle interlobaire, et le liquide purulent emprisonné dans cet espace restreint ne dépasse pas 150 ou 200 grammes. It nous est même arrivé, dans une autopsie récente, de trouver plusieurs petits abcès pleuraux interlobaires, distincts, qui ne contenaient que quelques grammes de pus. On voit donc qu'entre les pleurésies interlobaires à grand épanchement et les petits abcès pleuraux interlobaires il y a place pour tous les intermediaires.

La topographie de la pleurésie interlobaire est elle-même très variable. Les planches ci-dessous donnent la situation et les rapports des scissures interlobaires à l'état normal. La première planche montre les poumons par leur face postérieure, le poumon gauche avec sa scissure interlobaire simple, le poumon droit avec sa scissure interlobaire qui se bifurque.



Lo seconde planche montre les poumons par leur tace externe; la scissure du poumon gauche qui est à peu prés borizontale vue en arrière, devient oblique et descendante



vue latéralement, et la scissure du poumon droit, qui est à peu près horizontale vue en arrière, se bifurque, et de ses deux branches de bifurcation vues latéralement, l'une est horizontale. l'autre est oblique et descendante.

La pleurésie interlobaire n'est pas toujours cantonnée en arrière du thorax au niveau de la scissure horizontale, elle occupe parfois l'aisselle au niveau de la scissure oblique, et peut descendre jusqu'à la base de la poitrine au voisinage de la plèvre diaphragmatique. Ces notions genérales étant posées, aboidons l'histoire de la pleurésie interlobaire.

Description. - La pleurésie purulente interlobaire. comme la pleurésie purulente de la grande cavite pleurale, peut être primitive, ou secondaire à une pneumonie. Dans ce dernier cas, si la pleurésie interlobaire suit de près l'infection pneumonique on si elle apparaît dans le cours de la paerimonie, elle est dite parapheumonique; si elle n'apparait que tardivement, plusieurs jours, plusieurs semaines après la pneumonie, elle est dite post-pneumonique ou metapheumonique. Eh bien, pour si paraxodal que paraisse le fait, je pense que la pleurésie interlobaire est beaucoup plus souvent primitive que secondaire; elle évolue pour son propre compte, du moins en apparence, que l'infection suit due au pneumonique ou à d'autres microbes. Dans aucune des huit observations que j'ai citées dans mes Lecons clunques de l'Hôtel-Dieu t la pleurésie intertobaire ne semblait faire suite à la pneumonie, et, en ce qui concerne les malades de mon service, je suis bien certain qu'il n'y avait pas en pneumonie, l'état du poumon avant été vérifié à l'opération, bu reste, l'infection primitive d'une séreuse n'a rien qui doive nous surprendre; on en possede aujourd'hui de nombreux exemples; ce qui était considéré comme une careté est devenu un fait courant : peritonite, pleurésie, méningite d'apparence primitives, se comptent actuellement par douzaines; la pleuresie interlobaire est du nombre; elle aussi me paraît évoluer le plus souvent à titre d'infection primilire.

La description que je vais entreprendre ne s'adressera donc pas seulement à la pleurésie interlubaire précédée de preumonie, elle visera surtout la pieuresie interlubaire primitive. Rien n'est plus difficile à dépister que le debut d'une pleuresie interlubaire. Le point de côté, la fiévre, la tous

^{1.} Inestatoy. Climque medicale de l'Hitelebra. 1899. La pleurésic interlebure, Première et demonée legous.

indiquent bien qu'une affection thoracique aigné entre en scène, mais quand il s'agit de fixer la nature et le siège de cette affection thoracique, nous n'avons, pour nous orienter, aucun signe précis. Quelle différence avec la pneumonie lobaire ou avec la pleurésie de la grande cavité pleurale! S'agit-il de pneumonie : le frisson, les râles crépitants, le soufile tubaire, les crachats rouillés nous mettent vite sur la voie du diagnostic. S'agit-il de pleurésie : les frottements, les frottements-râles, et bientôt les signes de l'épanchement, matité, disparition des vibrations thoraciques, souffle loiutain, egophome, etc., nous font a-sister à l'évolution de la plenrésie. S'agit-il de Iluxion de poitrine : la bilateralité des signes, les râles de bronchite disséminés aux deux côtés du thorax, les frottements qui témoignent de la participation de la plevre, le souffle qui temoigne de la participation du poumon, sont autant de signes qui nous engagent à diagnostimer la fluxion de poitrine.

Tout autre est le début de la pleurésie interlobaire. L'infection qui constitue cette pleurésie enkystee est un peu comparable à l'intection d'une cavité close, des adhérences ayant supprimé toute communication avec la grande cavité pleurile. Les parties des lobes pulmonaires contigués au tover infectieux en subissent le contre-coup. Dès sa formation, le foyer pleural interlobaire retentit sur le fissu pulmonaire du voisinage. Le ferritoire pulmonaire fluxionné, traibit sa fluxion par des signes que nous allons étudier et masque du même coup l'état naissant de la lésion interle-

baire, cause de tout le mal.

A ce moment, en effet, aux premiers jours de la pleurésie interlobaire, examinez avec soin votre malade; il a la fièvre, il tousse et il a un point de côté, c'est banal; percutez, auscultez la portrine; que trouvez-vous? Yous trouvez, soit en arrière, seit dans l'asselle, dans une tégno i vagnement limitée, de la sobmatité, des rales, du souffie, signes pulmonaires et non plemany; parlors aussi, quel ques frottements erratiques. Rien à l'antre côté de la pourme; pas de souffie, pas de râles; la lésion est habituellement um-

laterate. Impossible à ce moment-là de préciser un diaguestre, vous avez conscience qu'il ne s'agit ni d'une preumonie vrete, ni d'une vraie pleurésie, vous preserivez une médication d'attente, des ventouses, de l'antipyrine, des potions calmantes, et vous observez.

Les jours suivants même incertitude, même insuffisance des signes fournis par l'examen thoracique. La lésion reste undatérale; le point de côté persiste, la toux est plus ou moins forte. l'expectoration est nulle ou insignifiante, la têvre est vive, la dyspnée est intense, le temps passe et le dagnostic est toujours indécis. Que le souffle soit plus ou moins fort, que les râles soient plus ou moins étendus, que la matité soit plus ou moins accusée, peu importe, vous en êtes tonjours à vous demander quelle est la part du poumon et la part de la plèvre dans cette maladie qui no s'accuse pas franchement et que vous nommez faute de mieux, pleurocongestion, ce qui ne vous compromet pas.

Cependant, en face de cet état fébrile et dyspnéique, vous n'êtes pas sans quelque appréheusion, vous vous demandez st ette lésion, d'apparence bâlarde, ne cache pas une infection tuberculeuse : vous arrivez ainsi au dixième, douzième jour de la maladie, et la défervescence ne se tait pas.

Afors, le tableau va changer. Si la quantité de liquide accumule dans la seissure interlobaire est suffisamment abondante, si l'épanchement atteint 200 grammes chez l'adulte, 150 grammes chez l'entaut, la percussion dénote l'existence d'une zone mate, comme suspendue entre des régions plus soones, soit vers la partie movenne et postérieure du thorax, soit dans l'aisselle. Alors l'idée d'une pleuresie enkyster gagne du terrain dans votre esprit et yous formulez le diagnostic de pleurésie interlobaire.

Des travaux anatomiques intéressants ont précisé la topographie normale des sussures interlobaires et leurs rapports avec les espaces intercostaux et avec la paroi thoracique (Rochard)!. Mais cette topographie de l'état normal n'est

^{1.} Topographie des scissures intertobaires du poumon. Paris, 1892.

plus rigoureusement vraie à l'état pathologique. La situation et la direction des scissures interlobaires, sont modifies par le liquide accumulé entre les deux lobes du poumon et par le refondement de ces lobes.

Ce n'est donc pas exactement au niveau des scissures interlobaires qu'on constate la zone de matité suspendue. Cette zone de matité peut exester en differents points du thorax. Si la pleurésie interlobaire se développe à la portion horizontale de la scissure, la zone de matité siège en arrière vers le tiers supérieur ou vers la partie moyenne du thorax. Si la pleurésie interlobaire envalut la portion oblique et descendante de la scissure, c'est dans l'aisselle et jusqu'a la partie autérieure du thorax qu'on trouve la zone de marite.

En résumé, ce qui domine pendant la premiere période de la pleurésie interlobaire, ce sont des signes pulmonaires d'emprunt, râles, soutfle, submatité; et ce qui domine quand l'épanchement est formé et assez abondant, c'est l'existence d'une zone mate suspendue entre des régions plus sonores. Pendant la première phase de la maladie, le diagnostic est à peu près impossible. Il peut y avoir quelques probabilités, il n'y a aucune certitude; on ne sait pas ce que cela sera; on pense à la puenmonie, a la pleuresie, a la pleurocongestion, mais on reste dans l'indécision. Pendant plusieurs jours, la douleur, la touv, l'oppression sont les symptômes dominants; l'épanchement interlobure entouré par le poranou ne se révele encore par aucun signe spécial; par contre, les parties configues du poumon engoue ou fluxionne donnent naissance à du souffle, à des râles, signes d'empropt, qui attirent toute l'attention sur le poumon, alors que c'est dans l'espace interlobaire que se cache et se deroule la maladie. Il n'y a vrannent, je le repete, qu'un signe qui ait une grande valeur; c'est la lumtation d'une zone mate, entourée de régions plus sonores; encore cette zone de netite, n'acquiert-elle une existence reelle que lorsque le fiquide interlobaire est suffisamment abondant.

L'épanchement interlobaire une lois forme, il ne laut pas s'attendre a trouver la les signes classiques des épanchements de la grande cavité pleurale. Quand il s'agit de pleuresie de la grande cavité pleurale, le liquide est au contact de la paroi thoracique; rien ne l'en sépare, aussi les signes habituels des épanchements pleuraux sont-ils portés à leur maximum. Au contraire, quand l'épanchement pleurétique est caché dans la cavité interlobaire, les parties du poumon interposées entre l'épanchement et la paroi thoracique affaiblissent les signes, les dénaturent ou les rendent illusoires.

Le liquide de la pleurésie interlobaire droite est incapable d'abaisser le toie, mais le liquide de la pleurésie interlobaire gauche, alors surtout que la pleurésie envahit la scissure oblique descendante, est parfaitement capable de dévier le cœur à droite, ainsi que je l'ai constaté chez une petite malade dont j'ai rapporté l'observation dans mes leçons cliniques.

La dyspuée des pleurésies interlobaires est autrement forte que la dyspuée des pleurésies de la grande cavité pleurale. On peut avoir dans la plèvre 2 litres de luquide et au delà, sans gêne respiratoire notable; tandis que la pleurésie interlobaire, même limitée, est une cause de dyspuée précoce et intense. Le tableau clinique est donc bien différent entre les pleurésies de la grande cavité pleurale et les pleurésies interlobaires, et on serait expose à de grands mécomptes si on supposait que les mêmes signes sont applicables aux deux cas.

Parm les symptomes possibles de la pleurésic interlobaire, ilen est deux, l'hémoptysie et la vomique, sur lesquels je désire particulièrement insister.

Hémophysics interlobaires. — L'hémophysic a éte plusieurs fois signalée au cours de la pleuresie interlobaire, g'en ai constaté deux cas l'an dernier et cette année. Dans l'observation de Prengrueber et de Beurmann¹, il est question d'une fillette qui, dans le cours d'une pleurésie interlobaire dont elle fut opérée et guerre, eut à plusieurs

^{1.} Bulletin de l'Academie de médecine, 19 octobre 1888.

reprises des hémoptysies abondantes, bien qu'elle ne sût pas tuberculeuse. Le jeune garcon dont il est question dans un cas de Letulle et Segond eut au cours de sa pleurésie interlobaire des hémoptysies très abondantes qui durépent une quinzaine de jours, bien qu'il ne sût pas tuberculeux; il guerit par intervention chirurgicale. Dans une observation de Letulle, le malade atteint de pleurésie interlobaire eut également des hémoptysies qui firent redouter une pneumonie caséeuse; l'avenir prouva qu'il n'était nullement tuberculeux, et l'intervention chirurgicale amena la guérison'.

Le cas suivant m'a été communiqué par le D' Thalis : Un homme de quarante-cinq ans, convalescent d'une pneumonie gauche, fut pris de flèvre, de point de côlé et de dispuée violente. Quelques jours plus tard, on constatait à la partie movenne et postérieure du thorax une zone de matité environnée de râles. Pendant une vingtaine de jours, la flèvre, la toux, la dyspnée, la donleur et la tachycardie furent les symptômes dominants. Un matin, le malade ent des quintes de toux plus intenses que d'habitude et il rendit une quantité de pus; il venait de vider une pleurésie interlobaire. A la suite de cette vomique, il continua a remplir tous les matins un ou deux crachoirs d'expectoration purulente, après quoi la toux restait modérée une partie de la journée. Let état dura quatre à cinq semaines pendant lesquelles la fièvre disparut, mais l'accélération du pouls persista. Un jour, survincent quelques crachats sanglants suivis d'une abondante hémoptysie. On craignit la tuberculose, mais on ne trouva de bacilles de Koch in dans l'expectoration purulente ni dans le sang de l'hémoptysie. La convalescence fut lente; l'expectoration ne se tarit qu'après quatre mois, ce qui n'empêcha pas cet homme de revenir complètement à la santé sans conserver le moindre reliquat de sa pleurésie interlobaire.

L'hémoptysie n'est donc pas rare au cours de la pleurésie

^{1.} Cette observation est dans le mémoire de N. Rochard : Topographie des sessures intertabulaires du poumon. Pains, 1892.

interlobaire. Ce fait n'était pas passé complètement inapercu, M. Pailhas! en fait mention et en discute les causes. La première idée, quand des hémoptysies surviennent chez un pleurétique atteint de flèvre et d'expectoration purulente, c'est que ce malade est tuberculeux. Mais il faut se garder de pareille interprétation; les quatre malades dont je viens de rapporter l'histoire ont complètement guéri de leur pleurésie interlobaire et de leurs hémoptysies; ils n'étaient pas tuberculeux. J'insiste sur ces hémoptysies de la pleurésie interlobaire, parce qu'elles ne sont pas assez connues; il ne s'agit pas là de quelques crachats sanguinolents, ce sont de vraies hémoptysies, parfois abondantes, et qui peuvent revenir plusieurs jours de suite, ou à intervalles plus espacés. Tantôt le crachement de sang survient après la vomique, comme chez le malade de M. Thalis; tantôt il la précède ou il en est contemporain, comme chez les trois autres malades.

Je pense que ces hémoptysies sont dues au processus ulcéreux qui attaque les parois de la cavité interlobaire. Ce processus, qui provoque l'ulcération d'une bronche et la vomique, peut provoguer également l'ulcération d'un vaisseau et les hémoptysies. Chez notre petite malade opérée par M. Tuflier (deuxième observation de ma leçon clinique), il nous fut facile de voir au fond de la cavité interlobaire, éclairée à l'électricité, la section de la bronchiole par où la vomique s'était effectuée. Supposez que l'artériole satellite ait participé à l'ulcération, une hémontysie ou plusieurs hémoptysies en eussent été la conséquence. Si les hémoptysies sont relativement fréquentes au cours de la pleurisie interlobaire, et si rares, pour ne pas dire inconnues. au cours de la pleurésie purufente de la grande cavité pleurale, c'est que le processus ulcéreux qui aboutit aux vomiques et aux hémoptysies est autrement actif dans la pleurésie interlobaire, qui représente, après tout, eu égard

i. M. Parlhas. De l'empyème gangreneux interlobaire. Thèse de Paris, 1890.

à la plèvre, un diverticulum transformé a en cavité close a avec ses conséquences.

Du reste, quelle que soit la pathogénie de ces hémoptysies que 3e propose d'appeler à l'avenir hémoptysies interlobuires, il faut les bien connaître et se garder de conclure de ces

hémoptysies à la tuberculose.

Vonique interlobaire. — Occupons-nous maintenant d'un grand symptôme de la pleurésie interlobaire, je veux parler de la comique. D'une façon générale, l'ouverture du foyer purulent dans les bronches est beaucoup plus frèquente dans les pleurésies enkystees que dans les pleurésies purulentes de la grande cavité pleurale. On voit des pleurésies purulentes de la grande cavité pleurale qui durent des moiset des années sans aboutir à la vomique. En voici des exemples : A la fin de novembre 1898, je fus appelé auprès d'une jeune tille, fort dyspnéique, qui ne pouvait ni marcher vite, ni monter un escalier sans être prise d'oppression violente, sa respiration était gênée, même au repos. L'examen de la malade ne fut ni compliqué ni difficile; d'emblée je decouvris un épanchement de 5 ou 4 litres dans la plèvre gauche.

l'appris alors que la jeune fille avait eu au Brésil, un an avant, une pleuro-pneumonie. Depuis cette époque, sa respiration était haletante, elle avait parfaitement senti son come battre à droite, et malgré cet état, elle avait continue à voyager à travers l'Europe a se croyant atteinte d'anemie v. Bien que n'avant constaté pritièvre, ni œdème thoracique, je pensai néanmoins qu'une aussi vieille pleurésie, datant d'un an environ, devait être une pleurésie purulente. Je pratiquai plusieurs ponctions. Le liquide puriforme placé dans une éprouvette se divisait en deux couches : l'une, mférieure, dense; l'autre, supérieure, presque séreuse. C'était un liquide absolument stérile; il ne contenait pas un sent microbe, et il était très pauvre en globules purulents. Il est évident que la pleurésie n'était plus en activité. Après la cinquième ponction la guérison fut definitive. En somme, cette pleurésie purulente considérable qui durait depuis une année n'avait pas abouti à la vomique.

En 1880, je voyais, avec le l'Acosta, un Américain qui était atteint depuis longtemps de pleurésie purulente et qui, malgré son épanchement considérable, avait lait plusieurs fois la traversée entre la France et l'Amérique. A chacun de ses voyages je lui retirais 1 litre de liquide purulent. l'ignore ce qu'est devenu ce malade, mais, ce que je sais, c'est que cet épanchement purulent a pu séjourner plusieurs années dans la plèvre sans donner lieu à une romique.

Gneneau de Mussy raconte l'histoire d'un malade qui portait un épanchement pleurétique gauche depuis une quinzame d'annees. L'ne première ponction donna issue à 1800 grammes de liquide puriforme qui, examiné au microscope, ne renfermait pas un seul leucocyte; un aurait dit une emulsion de matières grasses. Quanze jours plus tard, on retira 1700 grammes du même liquide, et le malade se trouva tellement soulagé après ces deux ponctions, qu'il repartit pour la Russic. Cette pleurésie purulente qui durait depuis bien des années n'avait pas abouti à la vomique!

Guéneau de Mussy cite encore le cas d'un jeune homme atteint depuis dix-huit mois de pleurésie purulente du côté gauche, Le malade fut ponctionné et on retira deux litres et demi de liquide purulent. Deux nouvelles ponctions furent pratiquées à quelques semaines de distance et l'amélioyation fut telle, qu'on put considérer ce malade comme gneri. Bien que datant de dix-huit mois, cette pleurésie purulente n'avait pas proyonné de vomique.

Inutile de multiplier les citations. Certains épanchements purulents de la grande cavité pleurale peuvent durer des mois et des années, sans aboutir à la perforation du poumon et à la vomique. Il n'en est plus de même des épanchements enkystés. Qu'il s'agisse de pleurésie médiastine, interlobaire, ou diaphragmatique, l'enkystement, à l'instandes cavités closes, favorise l'ulcération des parois, la perforation et la vomique. Plusieurs malades, ces dernières au-

^{1.} N. Guéneau de Mussy. Climque médicule. Paris, 1874, t. I. p. 658.

MALADIES DE L'APPAREIL RESPIRATOIRE. nées, me sont arrivés à l'Hôtel-Dieu avec des pleurésies enkistées. Inédastine et interlobaire qui avaient presque toutes about à la vomique. Les lint pleuresies interlobaires dont J'ai rapporté l'histoire dans mes leçons cliniques avaient

En résumé, dans la pleurésie purulente interlobaire, non

opérée à temps, la vomique est presque la règle: dans la pleuresse purulente de la grande cavité pleurale, elle est provoque la vomique. l'exception. Telle est également l'opinion de M. Polain avec qui je cansais de cette question qu'il connaît si hien-

L'époque à laquelle survient la vomique interlolaire est assez variable; elle est apparue au dix-huitième jour de la noladie chez la fillette de notre deuxième observation, et avant le quinzième jour chez le malade de notre première observation. Elle a éti plus tardive dans d'autres cas, mais d'une favon genérale la vomique de la pleurésie interlobaire est plus précoce que la vonique de la pleurésie purulente

de la grande cavite pieurale.

Il m'est arrivé plusieurs fois de prédire la vonique,
l m'est arrivé plusieurs à l'avance, grâce à un
vingt-quatre et trente-six heures à l'avance, grâce à un de la grande cavité pleurale. signe que l'ai depuis longtemps décrit et qui repose sur la fetidité de l'haleine. Le liquide des pleurésies interlobaires est presque toujours fetide. Avant que l'ouverture du foyer dans les bronches soit assez large pour livrer passage au pus de la vomique, il se fait d'abord une simple fissure, un pas de la vollagae, il se lan d'anord une simple resule, un petit pertuis, au travers duquel s'échappent des émanations fetides de la cavité. Aussi la fétidité de l'haleine peut-éle préceder de vingt-quatre heures et même de plusieurs jours l'apparition de la vonique. Notre homme de la salle Sant-Christophe avail l'haleine félide a et un mauvais goût dans la bouche a plusieurs jours avant sa vonnque; sa femme avait remarque a que sa respiration sentait manyais p. Le manan de la fillette de notre seconde observation nous pri vint deux jours avant la vomique « que l'haleine de l'enfan était devenue fade et bien mauraise ». N'oublions pas signe, il permet de prévoir la romque et il aide au di gnostic de la pleurésie interlobaire.

La vomique n'éclate pas toujours de même manière. An moment où le liquide purulent fait irruption dans les bronches, le malade est pris de quintes de toux, de dyspnée angoissante, et lui qui, jusque-là, ne crachait pas, il rend maintenant, en abondance, des crachats muco-purulents, fetides, et parfois striés de sang. D'une façon générale, la quantité de pus est fort différente suivant que la vomique succède à une vaste pleurésie de la grande cavité pleurale ou à une pleurésie purulente enkystée. Si la vomique est consécutive à une pleurésie purulente de la grande cavité pleurale et si la perforation est assez large, c'est par flots que le pus est rejeté; le malade a vraiment l'air de vomir le pus, d'où le mot vomique (vomere, vomir); il peut en rendre 1/2 litre, 1 litre, dans l'espace de quelques instants ou de quelques heures. Mais il n'en est plus de même si la vomique est consécutive à une pleurésie purulente enkystée. qui ne contient que quelques centaines de grammes (pleurésie interlobaire); ce n'est plus à flots que le pus est rendu. c'est par petites gorgées, c'est par crachats, si bien que faute d'attention, la vomique, dans quelques cas, passerait inaperçue et pourrait être prise pour une simple expectoration bronchique.

Je ne saurais trop appeler l'attention sur ces petites vomiques fragmentées qui simulent la bronchorrhée et qui, dans les pleurésies purulentes partielles, sont bien plus fréquentes que les grandes vomiques. Un malade vous raconte que depuis quelques jours, depuis quelque temps, il est pris de quintes de toux suivies de crachats muco-purulents. Faute d'attention vous prenez cette expectoration muco-purulente pour une bronchorrhée, mais si, poussant plus loin vos investigations, vous obtenez de votre malade des réponses nettes et précises, vous apprenez que l'expectoration en question a débuté brusquement à la suite de quintes de toux angoissantes et, dyspnéiques, alors que, les jours precédents, l'expectoration etait nulle. Poussez plus loin votre enquête, et le malade vous dira que quelques sel'intensité, la quantité de crachats pules parois de la cavité interlobaire est streinte, la fétidité disparalt, l'appétit e durée variable de quelques semaines it rentre dans l'ordre, la cavité interit le malade guérit. J'ai plusieurs fois suse terminaison de la pleurésie intere; quelques-uns de ces cas sont consitin de mes élèves, M. Perrier.

B circonstances, l'évolution spontanée obaire est beaucoup moins favorable, et tultiples surgissent. Dans un premier comment les choses se passent : la ée, le malade a rendu une quantité de e fover interlobaire soit en partie vidé, endre, le malade continue à s'infecter, e pouls est accéléré, les transpirations nappétence est complète, l'amagrissemalade qui n'est pas tuberculeux prend rences de la tuberculose; des râles envahissent le poumon à son tour insuccomberait si l'opération n'interveoulu. A cette catégorie appartiennent deux premières observations. Notre lieu continuait à s'infecter après sa déclinaient, le fover purufent pneumosait pas, et j'ai la conviction que si as été faite à temps, cet homme aurait arque pour la fillette de notre deuxième la vomique, la fièvre persista, la tempé-40 degrés, le pouls s'éleva à 140 pulsarespirations par minute, le teint devint iarchait à grands pas, et sans l'intercette enfant était certainement perdue,

la pleuresie interlobaire supporte. Thèse de

maines avant le début de cette expectoration purulente fétide, il avait été pris de point de côté, de fievre, de toux, de dyspnée; il avait dû garder le lit, et avait eté soigné pour une affection thoracique mal déterminée. En fin de compte, il avait eu une pleurésie interlobaire, et dans le cours de cette pleurésie interlobaire était survenue la soi-disant bronchorrhée qui n'était, en somme, qu'une

vomique fragmentée.

J'ai la conviction que bon nombre de pleurésies interlobaires réduites aux proportions d'un abcès interlobaire passent ainsi inaperçues; on fait le diagnostic de bronchite, de broncho-pneumonie, de bronchorrhée fétide, alors qu'il s'agit en réalité d'un abcès interlobaire ouvert dans les bronches. M. Potain m'a dit avoir vu dans la scissure oblique droite avoismant le diaphragme un abcès qui n'avait même pas le volume d'un œuf. Dans une autousie récente concernant un cas de pneumococcie généralisée, nous avons trouvé dans une scissure interlobaire plusieurs petits abcès, distincts les uns des autres, et qui ne contenaient que quelques grammes de pus. Je pense que l'ulcération et la perforation de pareils abcès peuvent également provoquer l'ulcération de bronchioles ou d'artérioles, et susciter des hémoptysies dont on ignore la cause, et des petites vomiques dont l'origine reste inconnue.

Evolution de la pleurésie interlobaire. — Dans la pleurésie interlobaire non opérée à temps, il y a le plus souvent deux phases : celle qui précède la vomique et celle qui la suit. Nous avons étudié jusqu'ici la phase qui précède la vomique; voyons, maintenant, ce qui advient une fois que la vomique est déclarée. La cavité laissée par l'évacuation du pus est en partie comblée par la decompression des lobes pulmonaires voisins; néanmoins, là où il n'y avait qu'une zone mate et presque silencieuse, il n'est pas rare de percevoir maintenant des signes cavitaires, souffle creux et gargouillement. Dans les cas heureux. l'évacuation du foyer infectieux par vomique est suivie d'une amélioration notable; la tièvre tombe, la dyspnée s'amende, les quintes

de toux diminuent d'intensité, la quantité de crachats pur rulents sécrétés par les parois de la cavité interlobaire est de plus en plus restreinte, la fétidité disparait, l'appétit revient, et, après une durée variable de quelques semaines à quelques mois, tout rentre dans l'ordre, la cavité interlobaire se cicatrise et le malade guérit. J'ai plusieurs fois constaté cette heureuse terminaison de la pleurésie interlobaire après vomique; quelques-uns de ces cas sont consignés dans la thèse d'un de mes élèves, M. Perrier¹.

Mais, dans d'autres circonstances, l'évolution spontanée de la pleurésie interlobaire est beaucoup moins favorable, et des complications multiples surgissent. Dans un premier ordre de faits, voici comment les choses se passent : la vomique s'est effectuée, le malade a rendu une quantité de pus, mais bien que le foyer interlobaire soit en partie vidé, la détente se fait attendre, le malade continue à s'infecter, la lièvre reste vive, le pouls est accéléré, les transpirations sont abondantes, l'inappétence est complète, l'amaigrissement est rapide; le malade qui n'est pas tuberculeux prend néanmoins les apparences de la tuberculose; des râles broncho-pulmonaires envahissent le poumon à son tour ininfecté et le malade succomberait si l'opération n'intervenait pas en temps voulu. A cette catégorie appartiennent les malades de nos deux premières observations. Notre homme de l'Hôtel-lieu continuait à s'infecter après sa vomique, ses forces déclinaient, le fover purulent pneumococcique ne se tarissait pas, et j'ai la conviction que si l'operation n'avait pas été faite à temps, cet homme aurait succombé. Nême remarque pour la fillette de notre deuxième observation; malgré la vomique, la fièvre persista, la tempécature se maintint à 40 degrés, le pouls s'éleva à 140 pulsations, la dyspuée à 44 respirations par minute, le teint devint blatard, l'infection marchait à grands pas, et sans l'intervention chirurgicale cette enfant était certainement perdue,

¹ Permer. Étude sur la pleuresse interlobaire suppures. Thèse de Paris, 1878, p. 41.

Que ces exemples nous servent de leçon; ils prouvent que, s'il est des cas où la vomique est un mode de guerrson de la pleurésie interlobaire, il en est d'autres, les plus fréquents, où, malgré la vomique, les accidents se préripitent et aboutiraient à une terminaison fatale si l'opération n'était pas promptement décidée.

Ces considérations sont applicables aux pleurésies interlobaires à forme gangréneuse. En voici deux observations

que je résume :

Une fillette entre dans le service de M. Olivier, aux Enfants-Malades. Cette enfant a éte prise, il y a une quinzaine de jours, de frissons, de fièvre, de douleur thoracique droite et de quintes de toux. L'examen de la portrue dénote l'existence des symptômes diffus sans localisation appréciable. Vingt-cinq jours après le début de la maladie, l'haleine et l'expectoration de l'enfant prennent une odeur gangreneuse des plus fétides. L'expectoration composée de crachats brun verdatre, nageant dans une sérosité sale, dégage une odeur infecte qui se répand non seulement autour du lit de la malade, mais dans toute une partie de la salle; l'abondance de l'expectoration augmente; la toux est incessante.

A l'examen de la poitrine, on constate à droite, entre le lobe moyen et le lobe inférieur, une zone mate avec souffle amphorique; il est évident que l'air a pénétré dans le foyer évacué. Les jours suivants, l'expectoration piend les caractères de voniques qui se reproduisent pluseurs fois dans la journée à intervalles plus on moins étorgnés; la fétidité de l'haleine et des crachats continue, la dyspnée est très intense, l'état général s'aggrave et la fillette finit par mourir, la maladie ayant duré près de trois mois.

A l'autopsie, on trouve une cavité interlobaire entre les lobes moyen et inférieur du côté droit. Le liquide qu'elle renterme est horriblement fétide et rappelle l'odeur de matières organiques putréflées. Les parois de ce kyste intrapleural sont irrégulières, molles, convertes d'un detritus putrilagmeux à odeur gangreneuse des plus prononcées. Il existe une eschare noirâtre. Des sections multiples du tissu pulmonaire limitant la cavité permettent de reconnaître une sclérose des plus accentuées sous la coque pleurale. Il n'y a pas trace de tuberculose.

Voici une deuxième observation d'empyème gangreneux interlobaire : Une femme de soixante-trois ans a été prise. en pleine santé, il y a un mois, d'un point de côté droit avec frissons. Une vive dyspnée, des quintes de toux et une diarrhée abondante ont accompagné le début de la maladie. La situation ne s'améliorant pas, en déput du traitement employé, elle entre dans le service de M. Chauffard. Cette femme est extremement dyspnéique : elle a eu 45 aspirations par minute, la temperature du soir dépasse 39 degrés. A l'examen du thorax, un constate en arrière, du côté droit, une submatité dans les deux tiers inférieurs avec abolition du murmure vésiculaire et souffle léger à l'expiration. Ces signes simulaient, jusqu'à un certain point, un épanchement pleurétique et, rependant, plusieurs ponctions pratiquées dans divers espaces intercostaux restent sans résultat. On abandonne alors le diagnostic de pleurésie et l'on pense à une splénopneumonie. Quelques jours plus tard, un souffle à timbre caverneux se localise à la partie movenue du poumon droit, on songe à une pleurésie interlobaire et on pratique dans cette région une ponction aspiratrice qui ramène 100 grammes de pus sanieux d'une horrible fétidité. L'examen bactériologique de ce pus fait constater des microcoques, des streptoroques et des hâtonnets. Quelques jours plus tard survient une vomique purulente et fétide. Le souffle constaté au niveau de l'espace interlobaire prend un timbre amphorique. On pratique dans le foyer des ponctions suivies d'injections antiseptiques. L'infection du foyer interlobaire contique ses ravages et la malade meurt un peu moins de

^{1.} Cette observation et la suivante sont consignées dans la thèse de M. Millet : L'empyème gangreneux interloboire. Paris, 1890.

deux mois après le début de sa maladie. A l'autopsie, on trouve la poche purulente et gangreneuse occupant la scissure interlohaire. Outre cette lésion primordiale, on constate une série de foyers broncho-pneumoniques, secondaires, suppures et fétides, siegeant de préference dans le lobe inférieur du poumon.

Dans ces deux cas, il est permis de croire que l'opération

pratiquée à temps eût peut-être enravé les accidents.

Dans une autre catégorie de complications, je place les accidents à longue portée qui surviennent, non pas quelques jours ou quelques semaines après la vomique interlobaire, mais longtemps après. Chez certains malades, l'amelioration qui suit la vomique n'est in franche, in durable; on essaye plusieurs médications, on redoute l'opération, on tempotise; le malade continue à tousser et à cracher, la cavité interlobaire sécrète et ne se comble pas, la fièvre reparait, la respiration est génée, le malade s'infecte et s'intorque à petites doses, il est sans appétit, il magrit, il a les doigts hippocratiques et, bien qu'il ne soit pas tuberculeux, il en a les apparences.

En traçant ce tableau, je fais surtout allusion à un malade que j'ai eu autrefois, alors que je faisais, comme médecin du bureau central, le service de l'hôpital Laennec. Voici le résumé de l'observation qui est consignée dans la thèse de M. Martinez-Mesa 1. Un homme de trente-cinq ans était entre dans le service de M. Lépine pour une pleurésie interlobaire gauche qui fut suivie de vomique. Pendant longtemps le malade conserva une expectoration purulente, fétide, accompagnée de toux et d'oppression; il quitta l'hôpital et fut place dans mon service cinq mois plus tard. A cette époque, le malade avait la fièvre et rendait tous les jours deux crachoirs d'expectoration purulente fétide. Je constatai une zone de mafité qui commençait à l'épine de l'omoplate gauche et qui s'étendait obliquement de haut en bas ct de dedans en dehors jusqu'à l'aisselle. Au-dessus et au-dessous,

^{1.} M. Martinez-Mesa. These de Paris, 1879, p. 79.

la sonorité était presque normale. L'auscultation de cette zone révélait des signes cavitaires, souffle creux et gargonillement. Ceci se passait en 1879, époque à laquelle nous n'avions pas les ressources chirurgicales que nous possédons aujourd'hui. Je me contentai de placer à demeure un trocart dans la cavité et je pratiquai tous les jours des injections alcoolisées. En dépit du traitement, la situation empira et le malade succomba quatre mois plus taid. A l'autopsie, ie trouvai la scissure interlobaire gauche transformée en une cavité remplie de pus fétide, les parois de la cavité étaient épaisses et selérosées. La selérose avait gagné le tissu pulmonaire voisin et dans ce parenchyme fibreux et lardacé existaient quelques dilatations bronchiques. Il n'vavait point de tuberculose. Voilà donc une observation qui prouve m'abandonnée à elle-même, une cavité de pleurésie interlubaire qui se vide incomplètement peut rester indéfiniment infectée, elle peut également proyonner la sclérose du poumon et la bronchectasie. Un aussi funeste résultat ne serait plus à redouter aujourd'hui, car le traitement chirurgical appliqué à temps permettrait d'obtenir la guérison.

Diagnostic. - Telles peuvent être les suites et les conséquences des pleurésies interlobaires abandonnées à elles mêmes; il s'agit donc de savoir comment il faut les diagnosliquer et les traiter, atin d'éviter les catastrophes dont je viens de parler. A mon sens, le traitement médical des pleurésies interlobaires est nul ou insignifiant. Notre rôle, a nous médecins, c'est de diagnostiquer la pieurésie interlobaire, c'est de suivre son évolution, c'est de discernet les cas où elle est spontanément curable quand la vomique s'est faite; c'est de décider l'intervention chirurgicale, c'est entin d'indiquer au chirurgien le lieu précis sur lequel doit porter l'opération. Notre rôle médical est encore considérable, et la pleurésie interlobaire est une de ces nombreuses maladies médico-chirurgicales où la vie des gens est entre nos mains. Il ne suffit pas, pendant la première phase du mal, de combattre la douleur, la toux et la dyspuée, au moven de potions calmantes, d'injections de morphine ou autres médications appropriées, il faut tacher de faire un bon diagnostic et, une fois la maladie dépistée, il faut saxoir

prendre a temps une décision.

Mais le diagnostic n'est pas ici chose facile, il s'en faut. La maladie débute par un point de côté, droit ou gauche, accompagné de fievre, de toux et d'oppression; ce debut est banal et commun à toutes les affections thoraciques, pneumonie, pleurésie, broncho-pnéumome, fluxion de poitrine Les premiers jours se passent, laissant le diagnostic incertain et indécis; on éloigne, il est vrai, l'idée de pneumonie lobaire parce qu'il n'y a ni crachats rouillés, ni râles crepitants. ni souffle tubaire; on éloigne, ou à peu près. l'idée de pleurésie parce qu'on ne constate ni frottements, in plus tard les signes habituels de l'épanchement. Et cependant on trouve à la percussion des régions qui n'ont pas leur sonorité normale : on constate à l'auscultation des râles, des frottementsrâles, parfois même un souffle mal caracterisé, et l'on se rabat alors sur le diagnostic élastique de pleuro-congestion. Un sent bien cependant que la n'est pas la verité et un espère toujours que quelques signes plus précis permettront de localiser la lésion.

Cette indécision, aux premiers jours d'une pleurésie intertobaire, nous n'en sommes nullement fautifs, car, ainsi que je le disais au début de ce chapitre, nous manquons d'éléments précis de diagnostic. Le fover pleurétique profondément caché entre les lobes d'un poumon ne peut encore se revêler à nous par aucun symptôme; les lobes pulmonaires du voisinage, prenant feur part au processus congestif. attirent sur eux notre attention en provoquant souffle, râles et submatité. Ce n'est donc que plus tard, vers le buitième ou dixième jour, que l'épanchement interlobaire devenu plus abondant entre en scène pour sa part; des signes nouveaux se dégagent au milieu des autres signes jusque-là indécis. Une zone plus mate tranche sur des zones voismes plus sonores ; si la pleurésie interlobaire occupe la partie horizontale de la scissure, c'est en arrière, vers le tiers ou le nulieu du poumon qu'on perçoit une bande de

matité, comme suspendue entre des régions plus sonores; si la pleurésie interlobaire occupe la partie descendante et oblique de la scissure, c'est dans l'aisselle qu'on perçoit la bande de matité ayant au-dessus et au-dessous d'elle des régions plus sonores.

Théoriquement, les ponctions exploratrices sembleraient pouvoir aider au diagnostic de la pleurésie interlobaire; une ponction aspiratrice pratiquée dans la région suspecte et ramenant le liquide purulent suffirait à lever tous les doutes et à préciser le diagnostic. C'est en effet un moyen qui a été souvent mis en usage; dans plusieurs des observations, on ne s'est pas privé de ponctions exploratrices; on en a même pratiqué jusqu'à six et huit sur le même sujet et le plus souvent en pure perte, sans rencontrer le foyer purulent. C'est qu'en effet les conditions sont bien différentes quand il s'agit de ponctionner une pleurésie purulente de la grande cavité pleurale ou une pleuresie interlobaire. Quand on ponctionne la grande cavité pleurale, l'aiguille aspiratrice. après avoir traversé les parois du thorax, entre d'emblée dans la collection liquide sans rencontrer le poumon sur son trajet. Il n'en est plus de même pour la pleurésie intertobaire : la collection, assez profondément située, est entourée d'une épaisseur de poumon plus ou moins considérable; et l'aiguille s'enfonce dans le poumon alors qu'on croyait penétrer dans une collection liquide. Relisez les observations et vous vovez que malgré plusieurs ponctions faites à différentes hauteurs, on ne rencontre pas toujours, il s'en faut, le foyer purulent. Voilà pourquoi les ponctions aspiratrices, au cas de pleurésie interlobaire, ne donnent pas habituellement au diagnostic l'appoint qu'on pourrait esperer. L'épreuve radioscopique et radiographique (Tuffier) est un rnoyen qui ne doit pas être négligé, il peut donner de précieux renseignements.

En somme, dans quelques cas, le diagnostic de la pleurésie interlobaire peut être fait avant la vomique; dans d'autres cas, il ne s'impose que lorsque la vomique est effectuée. A ce moment du reste, les symptômes fournis par l'auscultation se transforment et la zone, qui était précédemment mate et presque silencieuse, offre maintenant des signes cavitaires, souffle creux, gros râles et gargouillement.

Je n'en ai pas tini avec les difficultés de diagnostic inhéreptes à la pleurésie interlobaire. L'observation suivante porte avec elle un grand enseignement. Un homme de cinquante-sept ans entra dans mon service le 25 novembre 1897. avec de la fièvre, de la toux et une expectoration à pueumocoque, légérement fétide. Interrogé sur l'évolution de son mil, cet homme nous raconte que, à la suite d'un refroidissement, il a été pris, il y a deux mois, de frisson violent avec claquement des dents et douleur au côté droit. A-t-il eu une pneumonie? Je l'ignore, car il n'a eu, dit-il, ni crachats rouges ni crachats teintés. Quoi qu'il en soit, la maladie continua, avec fièvre, toux, douleur thoracique et expectoration sans caractère. Vingt-cinq jours environ après le début du mal, vers six heures du matin, cet homme eut la sensation que quelque chose se déchirait dans la poitrine, et il rendit en quelques heures, au milieu de quintes de toux angoissantes, 100 à 150 grammes de liquide purulent et fétide. Il venait de faire une vonnoue, Les jours suivants, la toux et l'expectoration continuèrent et, trois semaines après la vomique, le malade nous arrive à l'hôpital, fébricitant et maigri, rendant encore 150 grammes de pus par jour.

L'examen du malade nous donne une localisation très nette de la léson. Nous trouvons au niveau de la seissure interlehaire horizontale, du côte droit, une zone de matité, limitée au-dessus et au-dessous par des régions plus sonores. Au mieau de la zone mate, l'auscultation fait entendre des souffles et quelques râles. Nous n'hésitons pas sur le diagnostic et nous pensons que notre homme a vidé par vomique une pleurésie interlobaire. Devant la persistance de la flèvre et le mauvais état général du malade, je demande a M. Cuzin, chef de clinique de M. Duplay, d'ouvrir la cavité infectée. L'opération fut pratiquée et on put alors se convaincre que le fover purulent, qui siégeait dans les parages de la seissure interlobaire, était, non pas un abcès interlobaire, mais un abcès lobaire, un abcès du poumon situé à la partie supérieure du lobe moyen au contact de la plèvre interlobaire.

Il faut hre l'admirable leçon que mon illustre maître Trousseau a consacrée au diagnostic des vomiques lobaires et interlobaires, pour se rendre compte de la difficulté du diagnostic!. Ainsi que le dit Trousseau, les abcès du poumon, abcès lobaires, sont extrémement rares; ce que quelques auteurs ont pris pour des abcès lobaires sont parfois des abcès interlobaires. En tout cas, qu'il s'agisse de vomiques consécutives à l'abcès lobaire ou à la pleurésie interlobaire, les indications du traitement sont identiques³.

Arrivons au traitement de la pleurésie interlobaire. Ainsi que je l'ai déjà fait pressentir, le traitement médical est purement illusoire. Il y a là une cavité infectée, remplie d'un liquide qu'il faut évacuer. Dans les cas heureux, mais rares, la vomique se charge d'évacuer ce foyer, et, en quelques semaines, tous les symptômes disparaissent et la guérison est spontanément obtenue. Mais il est préférable de ne pas attendre la vomique, et en tout cas, si malgré la vomique la fièvre persiste, si les accidents d'infection continuent, il faut opèrer, et si l'opération est faite en temps voulu et suivant les règles de l'art, on va droit à un succès. Du reste, sur les huit malades dont j'ai retracé l'histoire dans mes leçons cliniques, six ont guéri; ce sant ceux qui ont eté opèrés; deux ont succombé, ce sont ceux qui n'ont pas eté opèrés.

5 7. LA PLEURÉSIE MÉDIASTINE - SYNDROME MÉDIASTINAL

Discussion. — Dans quelques circonstances, des fausses membranes, des adhérences closonnent la plevre et limitent

^{1.} Trousseau. Clinique medicale de l'Hûtel-Dreu. Abcès pulmonaires, comiques pér, pneumoniques, t. I, p. 738

^{2.} Tuffier. Chirurgie du poumon. l'aris, 1897, p. 60.

le territoire occupé par la pleurésie; la pleurésie se cantonne alors a un espace plus ou moins restreint, elle est dite partielle on enkystée. Les pleurésies enkystées peuvent faire partie de la grande cavité pleurale, il suffit pour cela que les cloisons morcellent cette cavité; toutefois, il est des régions où les pleurésies trouvent des conditions plus favorables à leur enkystement, telles sont les régions interlobaire, dia-

phragmatique et médiastine.

D'une façon générale, il y a une différence absolue entre les pleurésies de la grande cavité pleurale et les pleurésies enkystées. Cette différence tient à plusieurs causes. Quand une pleurésie se développe librement dans la grande cavité pleurale, le liquide se répand entre la paroi thoracique et le poumon : le poumon en est quitte pour se laisser déprimer, il forme tampon, il amortit et il repartit la pression, les organes voisins sont déplacés, mais les symptômes se réduisent, en sonnne, a peu de chose, et la dyspuée elle-même ne prend quelque intensité que si l'épanchement est considérable.

Tout autres sont les conditions qui régissent les pleurésies enkystées. Quand une pleuresie se développe dans un espace interlobaire, entre les faces contigués de deux lobes pulmonaires, ces lobes, au contact de la carité close infectée, en subissent aussité le contre-coup, ils se fluxionnent, et l'épisode pulmonaire masque pour un temps l'épisode pleural; puis, à une période plus avancée, quand l'épanchement est formé, cet épanchement, profondement cache, échappe en partie à nos moyens d'investigation, auscultation et percussion; aussi les symptômes ne sont-ils en ricu comparables aux symptômes des pleurésies de la grande cavité pleurale, dont le liquide est en contact direct avec la paroi thoracique.

Quand la pleurésie est diaphragmatique, la scène change encore, car le voismage du diaphragme et les expansions du nerf phrenique donnent à la pleuresie des allures toutes

spéciales.

Enfin quand la pleurésie se confine à la région médiastre, le tableau chnique est en rapport avec l'importance des organes comprimés par les membranes et le liquide médiastinal. Pour bien comprendre la valeur de ce tableau clinique, je rappelle brièvement les notions anatomiques concernant

le mediastin et les organes qui y sont contenus.

Le médiastin est la région comprise entre les deux pou mons. Le médiastin s'étend d'avant en arrière, du sternum à la colonne vertébrale, et de haut en bas, de la fourchette sternale au diaphragme. Cette région qui correspond à la partie médiane de la cavité thoracique, peut être subdivisée en deux portions, médiastin antérieur et médiastin postérieur. Mais en réalité cette distinction est factice et cette division en deux médiastins « n'a de véritable rapes on d'être qu'au niveau de la racine du poumon, puisque au-dessus et au-dessous, il n'existe entre le sternum et la colonne vertébrale aucune séparation qui la motive » (Tillaux*).

C'est dans cette région que sont contemps le cœur et les gros vaisseaux, la trachée et les grosses bronches, l'œsophage, les perfs pneumogastrique, phrénique, splanchnique, le nerf récurrent, la grande veine azygos, le canal thoracique, les gauglions thoraciques, etc. Tons ces organes sont tapissés par un feuillet pleural qui les sépare des poumons, tapissés, eux aussi, par leur feuillet pleural; la plèvre médiastine, comme toute séreuse, est donc formée de deux feuillets : l'un qui tapisse les organes du médiastin : l'autre qui tapisse la face contigué des poumons. C'est dans l'espace virtuel qui existe entre ces deux feuillets que s'enkystent les membranes et le liquide de la pleurésie médiastine. La pleuresie médiastine peut sieger à droite ou à ranche; elle peut même être subdivisée en plusieurs varietes, survant qu'elle predomine au mediastin antérieur, au médiastin postérieur, à la partie supérieure ou à la partie inférieure du médiastin. Ces subdivisions ne sont guère applicables en clinique; toutefois dans les quelques cas que le vais vous rapporter, vous verrez qu'il s'agissait surtout de pleurésie mediastme postèrieure.

^{1.} Tillaux. Traité d'anatomie topographique. Parls, 1887, p. 628.

On'arrive-t-il quand un épanchement et des fausses membranes s'accumulent entre les feuillets de la plèvre médiastime? Il arrive que membranes et liquide, formant tumeur, retoulent d'une part le poumon et d'autre part les organes du médiastin. Que le poumon soit refoulé, peu importe : c'est là un état commun à tous les épanchements pleuraux, quel que soit leur siège. Mais que les organes du médiastin soient déviés ou comprimés, c'est une autre affaire. Le cœur, lui, n'est guère gèné par la pleurésie médiastine, umis il n'en est pas de même des autres organes. Que la trachée soit déviée ou aplatie, que son calibre soit rétréci, et des symptômes de premier ordre, la dyspuée, le cornage et le tirage en sont la consequence. Que l'œsophage soit dévié ou aplati, que son calibre soit rétréci, et la dysphagie apparaît, les aliments solides ne passent plus, les aliments liquides passent à peine. Que la grande veine azygos soit comprimée, comme elle recoit la petite veine azygos et les sept ou huit veines intercostales droites, il en résulte une stase sanguine et une circulation collatérale qui se traduit par un réseau de veines distendues et saillantes à la région thoracique. Que le nerl' pneumogastrique soit impressionné par la présence du liquide et des membranes pleuretiques, le malade est pris de guintes de toux coqueluchoide avec violents accès de suffocation. Que le nerf récurrent soit géné par l'exsudat pleural, aussitôt surviennent des troubles larvages. raucité de la voix, dysphonie, spasmes de la glotte,

C'est cet ensemble de symptômes que je propose de nominer syndrome médiastinal; syndrome qui, plus ou moins au complet, permet d'affirmer l'existence d'une tumeur du médiastin postérieur. Ce syndrome est applicable à la pleurésie médiastine, il existait chez deux malades que j'ai eus dans mon service et dont j'ai longuement rapporté l'histoire dans mes a leçous chniques de l'Hotel-Dieu n'. Je vais en donner ici le résumé.

^{1.} Brentafoy. La pleurésie médiastine. Syndreme médiastinal. Chargas médicale de l'Hôtel-Dieu, 1899. Première leçon, p. 1.

Faits cliniques. — I'n jeune homme arrive dans mon service, en proie à une forte dyspuée. Il est atteint de cornage et de tirage; chaque inspiration est accompagnée d'un bruit de raclement qui s'entend au loin dans la salle, pendant qu'aux régions sus-sternale et sous-sternale se produit la dépression qui est l'indice du tirage.

L'examen de la région dorsale correspondante au médiastin postérieur nous donne des rensenguements précieux ; douleur à la pression et matité à la percussion. L'auscultation permet d'affirmer que le bruit de cornage a son maximum d'intensité dans le médiastin postérieur, d'où il se

propage aux deux poumons.

La maladie avait débuté brusquement, cinq semaines avant, par des frissons et de l'oppression. Quelques jours plus tard, étaient survenus des acrès d'étouffement, avec quintes de toux rappelant la toux coqueluchoide, sans expectoration.

A la même époque, la voix perdit son timbre normal, elle devint rauque, sourde, sans toutefois arriver à l'aphome. Quatre semnines environ après le début de la maladie apparut un nouveau symptôme; le malade constata que les aliments solides passaient difficilement; on aurait dit « qu'ils s'arrétaient en chemin ». Cette dysphagie, jointe au cornage, prouvait que la trachée et l'œsophage étaient déviés ou rétrécis par une tumeur solide ou liquide du médiastin. Un autre signe confirmait cette hypothèse, c'est la présence d'une circulation collatérale complémentaire, fort accentuée à la région thoracique supérieure, preuve que la grande veine azygos était comprimée à son trajet dans le médiastin. Restait à savoir qu'elle était la lésion du médiastin.

Avions-nous affaire à des masses gauglionnaires du médiastin? Non, car on ne retrouvant de gaughons nulle part ailleurs, ni au cou, ni au creux claviculaire, ni dans l'arsselle, et le malade n'était ni tuberculeux, ni syphilitique, ni cancereux. Pouvait-il être question d'un épithehome de l'œsophage compriment la trachée? Non, car la dysphagie n'axait pas eté la première en date, elle axait Até proche d'acces de suffications et de cornage

Pouvad on merunner une tumeur mabene do medistrion lymphadenome? Non, car la matadie avait debers not recemment, d'une tacon argue. l'examen du sary est cormal, les globules blanes étaient en quant le voir es nombre des globules rouges attergnait 4 800 blanes sar en d'une collection purulente du mechastin, abres par en costion, philogonom, pleure se mediastine? Le dois sire que l'sièce de pleurs se mediastine n'était pas elougues de notre esperit.

La unit qui surrit son cutres a l'hopital, le mainte int pers de quantes de tous radrates, et lus que unque niveral trans real frequestionation, il modifi comp ser men que serie de cristànis purmeus de tres manyane meur a hier year to visite he mater, more minutes come or lans le d'achoir une petite vomeque de W grammes le place terresters equally, their for assent Capitalization in the 1 per relacionagness. Blood of the Conference the business of the proves and per internationalities has an distance as men alterno. V trafen tom to servin ensurence at the new immercial on possible position is a destruction to a prominence on see fit on characters of the - or unio. Il til tom pussible de concrare que a segwhen the state of I the pi to see mediatine mediately gue resty francis a a manager ha establish news tard e manager tast

THE PARTY OF THE STATE OF THE PARTY OF THE P

extrême. Le cornage, ainsi que le tirage sus et soussternal, augmentent d'intensité pendant les crises dyspnéi-

ques. Par moments, la voix est raugue et éteinte.

La maladie paraît avoir débuté à la suite d'un refroidissement. La toux et l'oppression furent les premiers symptômes. Plus tard, apparurent le cornage et des accès de dyspnée. Enfin, survinrent des troubles dysphagiques; la déglutition était difficile, même pour les liquides; il semblait à la malade que « cela se fermaît », dès qu'elle avait avalé le moindre aliment. Elle se décida alors à entrer à l'hôpital.

Nous l'examinons. La respiration s'entend des deux côtés, sans bruit anormal. La percussion donne partout la même sonorité. Le cœur et l'aorte sont normaux. Pas de flèvre; la

température est à 37 degrés.

L'examen laryngoscopique, pratiqué par M. Bonnier, donne les résultats suivants : obliquité du larynx, déviation de la trachée vers la droite; gonflement de la région aryténoidenne, cetème des cordes vocales supérieures qui ne laissent entre elles qu'une fente lineaire et cachent complètement les cordes vocales inférieures. Pas de paralysie du nerf récurrent.

En somme, nous trouvons ici le syndrome médiastinal : toux coqueluchoide, cornage, accès de suffocation : dysphagie œsophagienne, compression et déviation de la trachée, indices d'une tumeur du médiastin. Les antécédents de la malade ne donnaient aucun renseignement sur la nature de la tumeur médiastine.

Un événement imprévu vint donner la raison de cet état morbide. La malade eut une vomique. A la suite de violentes quintes de toux, elle se mit à rejeter du pus, non pas pur gorgées, mais crachat par crachat. La quantité de pus fut évaluée à 200 grammes environ. Ce pus était sans odeur. L'examen bactériologique démontra l'existence de pneumocoques abondants, sans adjonction d'autres microhes.

Dès lors, le diagnostic s'imposait; le syndrome médiastinal

était dû à une pleurésie médiastine, à pneumocoques, qui s'était ouverte dans une bronche, après avoir provoque les mêmes signes qu'une tumeur. Cette terminaison permit d'espérer une prompte amélioration. En effet, le cornage, la dyspnée, les crises de suffocation, les troubles dysphagiques disparurent; les quintes de toux furent moms pémbles; l'etat général s'améliora rapidement; quelques semaines plus tord, fa malade quittait l'hôpital en bonne santé, sans le moindre reliquat de sa maladie.

Nous avons trouvé, éparses dans les auteurs, quelques observations de pleurésie un'diastine; en voici le résumé :

Cas d'Andral1. - Un carrier présentait tous les symptômes de la phthisie pulmonaire au dernier degré. L'expectoration, comparable jusqu'alors à celle de tous les phtihsiques, changes brusquement de caractère : au milieu de la nuit, le malade s'éveilla en sursaut, il fut pris de violentes quintes de toux et expectora une grande quantité de liquide purplent, d'un blanc mat, inodore, semblable au pus qui s'écoule d'un abcès. La même expectoration continua jusqu'au commencement du mois de juillet : alors, le pus devint grisatre et très fétide, le malade s'affaissa rapidement et succomba le 8 juillet. A l'autopsie, les deux poumons étaient remples de vastes excavations tuberculeuses. En ouvrant la bronche principale du poumon droit, on trouva, sur son côte postérieur, une perforation à bords irréguliers, pouvant admettre un petit pois; un stylet, introduit dans cette ouverture. pénétra dans une cavité pleine de pus qui existait immediatement derrière la bronche : cette cavité était assez ample pour admettre une grosse orange; les fausses membranes qui formaient ses parois étaient en rapport, en dehors avec le poumon qui était refoulé, en dedans avec la colonne vertébrale, en arrière avec les côtes, en avant avec les vaisseaux qui entrent dans le poumon ou qui en sortent; le malade avait eu un épanchement pleurétique exactement circonscrit, dont le mediastin posterieur formait la paroi interne.

^{1.} Andral. Clinique médicale, t. II, p. 522.

Cas de Laënnec!. — l'ai rencontré quelquefois, dit Laënnec, des pleuresses circonscrites, très peu étendues, et dans lesquelles l'épanchement n'était que d'une à deux cuillerées, vers le sommet d'un poumon adhérent partout ailleurs. l'en ai trouvé de semblables entre la face interne du poumon et le médiastin.

Cas de Bouveret². — Nous avons observé le fait suivant : un homme âgé toussait depuis longtemps; il maigrissait, perdait ses forces, et présentait les signes apparents d'une tubereulose chronique du poumon. À l'autopsie, nous avoas constaté l'absence de toute lésion tuberculeuse; il existait une pleurésie purulente enkystée au-devant du hile du poumon, et l'abcès pleural limité par d'epaisses néomembranes tibreuses contenait 500 à 400 grammes de pus.

Cas de Thoinot et Griffon⁵. — Une femme de quarantecinq ans a été prise, il y a six jours, de frissons violents, avec point de côté à gauche et suflocation. La face est pâle, la dyspnée est des plus violentes, le pouls est rapide, le thermomètre est à 50°,2, les urines sont très albumineuses, il n'y a pas d'expectoration. À l'auscultation, on perçoit à gau he quelques gros râles et un double souffle. L'espace de Traube est sonore, le cœur ne paraît pas dévié. Une ponction exploratrice permet de returer quelques gouttes d'un hiquide citrin très riche en pneumocoques, pur et virulent; une souris inoculée meurt en vingt-quatre heures. Malgré le traitement, la dyspnée ne s'amende pas, l'angoisse est extrême, la temperature atteint 40 degrés, et la malade succombe dans la nuit, au septième jour de sa maladie.

A l'autopsie, on trouve une pleurésie médiastine. La collection purulente est située entre la face interne du poumon gauche et la paroi gauche du médiastin, limitee par des fausses membranes épaisses, fibrineuses et nettement enkystées entre les deux feuillets de la plèvre mediastine. Le

t. Laennec. Traité de l'auscultation médiate, édition de 1851, t. ll, p. 575

² Bouveret. Traité de l'empnème, édition de 1890, p. 553.

^{5.} Thomat et Griffon. Societe anali maque, juillet 1896, p. 568.

pus est peu abondant, il a les caractères classiques du pus à pneumocoques, il fuse en has jusqu'au sinus costo-diaphragmatique qui est rempli de fausses membranes, tandis qu'd ne remonte pas plus haut que le hile du poumon. En resumé, la pleurérie médiastine occupe la partie gauche et inférieure de la plèvre médiastine. De plus, la scissure interlobaire gauche est symphysée et des adhérences existent entre le lobe inférieur et la plèvre costale. Tout le lobe inférieur est augmenté de volume; à la coupe, on y trouve un abcès aréolaire typique, d'aspect spongieux, dont les loges sont pleines de pus. Les ganglions du mediastin sont hypertrophiés. L'examen bactériologique démontre que le pus de la plèvre et du poumon ne contient que du pueumocoque très virulent.

Description. — Nous pouvons maintenant entreprendre le chapitre de la pleurésie médiastine, chapitre nouveau, non encore développé dans les ouvrages de pathologie. Cette description ne comprendra pas les pleurésies pseudo-mediastines, qui, par leur siège à gauche, simulent des pericardites à grand épanchement (Grancher)!.

La pleurésie médiastine est primitive ou secondaire; primitive, quand l'infection pneumococcique siège à la pleure médiastine et nulle part ailleurs; secondaire, quand elle est consécutive à une pneumonie. Elle était primitive, en apparence du moms, chez nos deux malades, amsi que dans le cas rapporté par M. Bouveret; elle était associée à des suppurations pneumococciques du poumon, dans l'observation de MM. Thoinot et Griffon; elle s'était développée chez un tuberculeux, dans le cas d'Andral.

La pleurésie médiastine est unilatérale, il est même rare qu'elle occupe la plèvre médiastine dans toute son etendue, elle se cantonne, suivant les cas, aux régions anterieure, postérieure ou inférieure de la plèvre médiastine; elle peut s'étendre à d'autres régions, au sinus costo-diaphragmatique.

^{1.} Grincher, finlletin medical, 1893. — Véhmirovitch, These de Paris, 1893.

et coexister avec d'autres localisations pleurétiques, adhérences de la scissure interlobaire, adhérences du poumon à

la paroi thoracique.

Le liquide était purulent dans les six cas que j'ai signalés; la purulence est du reste habituelle aux pleurésies enkystées, médiastine, interlobaire ou diaphragmatique. Dans les trois cas où l'agent infectieux a été recherché, c'est le pneumo-

coque qui a été trouvé.

Les symptômes qui annoncent le début de la pleurésie médiastine n'ont rien de significatif; la douleur thoracique, la fièvre, la toux ne donnent aucune indication precise. Au moment où se fait l'infection pleurale du médiastin, la partie du poumon qui avoisine le fover subit le contre-com de la cavité close; il se fluxionne, se congestionne, ainsi que c'est l'usage dans les pleurésies enkystees. Ce fover pleuro-pulmonaire profondément caché n'est encore accessible m à la percussion ni à l'auscultation. Le malade tousse et respire pémblement, il a la fièvre, il se plaint d'oppression; ses crachats sont nuls ou sans caractères, on pense à une pneumonie, à une pleurésie, mais on ne sait en quel point localiser la lésion. Un peu plus tard, liquide purulent et fausses membranes s'accumulent dans le segment de la plèvre mèdiastine incriminée; ce liquide et ces membranes forment une sorte de tumeur dont la localisation et les dimensions sont régler l'apparition des symptômes.

Si la collection médiastinale enkystée se porte de préference vers le poumon et ne fait qu'effleurer le médiastin, les signes sont incertains et le diagnostie reste indécis. Mais si la collection pleurale se porte vers les organes du médiastin, les refoule et les aplatit, alors apparaissent des symptòmes agnificatifs dont l'ensemble forme le syndrome médiastinal. Dyspnée, accès d'oppression, tirage et cornage, dysphagie, coux coqueluchoide, déviation du larynx et de la trachée constatée à l'examen laryngoscopique, troubles de la voix, circulation complementaire au thorax, tels sont les symptomes.

ptômes qui mettent sur la voie du diagnostic.

Insistons sur le cornage dont la valeur occupe dans les

tésions du médiastin une situation prépondérante. Que faut-il entendre en clinique par ce mot : cornage? C'est un terme emprunté à la médecine vétérinaire; certains chesaux dont la respiration est à peu près normale tant qu'ils sont au repos, sont pris pendant la marche au trot et sous l'influence d'une allure un peu rapide, d'une gêne excessive de la respiration accompagnée d'un bruit de raclement qui constitue le bruit de cornage. A l'état de sauté, l'homme exécute les deux temps de la respiration d'une façon sileucieuse, on ne l'entend pour ainsi dire pas respirer, parce que l'air traverse librement la glotte, le larynx et la trachée. Mais que la colonne d'air rencontre un obstacle sur son passage, aussitôt des vibrations sonores se produisent et le bruit de cornage se fait entendre. Le timbre de ce bruit est un peu différent suivant les cas; il est comparable à un ronflement, à un raclement, à un bruit de soie (bruit serratique).

La lésion qui produit le cornage peut sièger au larynx ou à la trachée; il y a donc un cornage laryngé et un cornage trachéal. Le cornage laryngé est loin d'être rare; l'ordeme du larynx, le spasme de la glotte, la paralysie des muscles crico-aryténoidiens postérieurs, le croup, les fésions syphilitiques tuberculeuses et cancéreuses du larynx, en un mot toute lésion qui, par des mécanismes divers, provoque le retrécissement du larynx, peut déterminer le cornage. Quand le cornage est d'origine laryngée, les troubles de la voix et surtout l'examen au laryngoscope permettent de fixer nette-

ment le siège de la lesion.

Les lésions trachéales susceptibles de provoquer le cornage sont intrinsèques, quand elles se développent dans les parois de la trachée (gomme syphilitique, excroissances polypiformes, sténose); et extrinsèques, quand elles se développent dans le médiastin (tumeurs solides et liquides); la pleurésie médiastine est de ce nombre.

Pendant que l'atteinte portée aux organes du médiastin par la pleurésie médiastine se traduit par les symptômes que je viens d'énumérer, l'examen de la région dorsale qui correspond au médiastin postérieur fournit des signes précieux. La pression sur les premières vertèbres dorsales et sur les gouttières costo-vertébrales correspondantes est douloureuse. Dans la même région on constate une matité plus accusée à droite ou à gauche de la colonne vertébrale, suivant que la pteurésie médiastine s'est développée d'un côté ou de l'autre. C'est là qu'est le foyer du bruit à cornage; à l'auscultation, ce bruit s'atténue à mesure qu'on s'éloigne du médiastin. Des râles sonores et humides peuvent exister dans les territoires pulmonaires voisins du médiastin; ils témoignent de la participation du poumon fluxionné; ces râles existent en arrière et en avant, plus nombreux à gauche ou à droite suivant la localisation. L'épreuve radiographique peut donner quelques renseignements utiles, ainsi une nous l'avons constaté chez l'un de nos malades.

La pleurésie médiastine étant en pleine évolution, quelle sera sa terminaison? Comme la plupart des pleurésies suppurées enkystées, elle tend à la vomique. La vomique survient genéralement quelques semaines après le début de la rinaladie: elle est peu abondante, le pus enkysté dans la plèvre médiastine n'atteignant jamais de fortes proportions. La vomique de notre femme de l'hôpital Necker put être évaluée à 200 grammes; la vomique de notre malade de l'Hôtel-Dieu ne dépassa pas une centaine de grammes; elle était fétide dans les deux cas; le malade d'Audral eut une vomique abondante, mais la quantité approximative n'en est

pas donnée.

Diagnostic. — Le diagnostic de la pleurésie médiastine est fort difficile. Les signes sont insuffisants et indécis jusqu'au moment où apparaît le syndrome médiastinal : (dyspnée, accès d'oppression, tirage, cornage, toux coqueluchoide, dysphagie, troubles de la voix, circulation thoracique complémentaires. En même temps que le syndrome médiastinal, la percussion et l'auscultation de la région dorsale qui correspond au médiastin postérieur donnent des renseignements sur la localisation de la lésion. On peut done, grace à cet ensemble de signes et de symptômes aidés de la radio-

taphie, arriver au diagnostic topographique; on sait que la ision occupe le médiastin, c'est la première étape du lagnostic. Reste à connaître la nature de cette lésion; est-ce une adénopathie tuberculeuse, cancéreuse ou syphilitique; est-ce une tumeur maligne, un lymphadénome du médiastin; est-ce un anévrysme de l'aorle; est-ce un abcès ou une pleurésie?

Ainsi que je l'ai dit, le début et l'évolution des symptômes peuvent mettre sur la voie du diagnostic. Les adénopathies et les tumeurs médiastines n'ont pas une apparition fébrile et soudaine; le début en est insidieux et la marche en est lentement progressive, sans compter les tumeurs gaughonnaires du voisinage (cou, aisselle), qui aident au diagnostic. La pleurésie médiastine, au contraire, éclate brusquement comme une maladie fébrile aigue: la fièvre, la douleur, la toux en marquent le début, la dyspnée est précoce et la vomique survient au moins dans la moitié des cas. De plus, dans les trois cas où des recherches de laboratoire ont été faites. l'examen bactériologique et le séro-diagnostic ont démontré la nature pneumococcique de la pleurésie médiastine ; il serait donc utile de recourir au séro-diagnostic, avant l'apparition de la vomique, afin d'avoir une indication prècise sur la nature du mal.

Traitement. — Le pronostic de la pleurésie médiastine n'est pas exempt de gravité. La maladie est redoutable par elle-même, elle est également redoutable par les infections secondaires qui peuvent atteindre les bronches et les poumons. Il faut donc au cas échéant se tenir prêt à agir chrurgicalement. Grâce aux merveilleux progrès de la chirurgie, le médiastin postérieur est devenu assez facilement accessible aux investigations chirurgicales. Le l'épotarea (de Eucarest), dans un travail intitulé : la Chirurgie intramidiastinale postérieure, a réuni bon nombre d'observations concernant des opérations pratiquées pour des collections

¹ Potarea, Retrécissement cicatriciel de l'ersophage et abces intramédiastinal. La Presse medicale, 11 juillet 1900.

purulentes du médiastin postérieur, phlegmon, médiastinite, suppurations par lésions osseuses ou ganglionnaires et par corps étrangers. Bien que dans le mémoire en question, la pleurésie purulente médiastine ne soit pas étudiée (a part le cas douteux de Zimbicki), il n'en est pas moins vrai que le procédé opératoire qui consiste à pémétrer dans le médiastin postérieur doit être utilisé, au cas échéant, pour la pleurésie mediastine.

8 8. PLEURÉSIE DIAPHRAGMATIQUE

La pleurésie diaphragmatique, ou pleurésie de la portion diaphragmatique de la plèvre , est primitive ou secondaire, seche ou accompagnée d'épanchement, séro-fibrineuse ou purulente, libre ou enkystée. La forme séche est la plus frequente. La cirrhose du foie, la péritonite, la néphrite, l'etat puerpéral, la tuherculose, la pneumonie, sont les causes les plus habituelles des pleurésies diaphragmatiques. Dans la pelvipéritonite, peritonite augué, simple on puerpérale, l'inflammation se transmet du péritoine à la plèvre par les vaisseaux lymphatiques, surtout par les lymphatiques qui accompagnent les vaisseaux utéro-evariens et se rendent aux piliers du diaphragme . Quant à la pleurésie diaphragmatique métaphrammonique, les considérations énumérées au sujet de la pleurésie interlobaire restent les mêmes.

L'épanchement est habituellement peu abondant, parfois enkyste, et le poumon est souvent le siège d'une forte congestion qui entre pour une large part dans le tableau ch-

nique de la maladie.

Les symptômes de la pleurésie diaphragmatique n'ent pas toujours la même intensité: ils sont parfois assez modérés mais dans les cas aigus, tels que celui qui sert de type à

¹ Récamer Thèse de Paris, 1889. - Sén. Gaz des Mopitaux, 25 mars 1806. Malayrale, Thèse de Paris, 1890.

^{2 1.1-}m. Pieuresie diaphragmatique et petri-peritonite. Thèso de Paris, 1887.

notre description, la maladie se traduit par une douleur qui est très vive au milieu du diaphragme (névralgie du nerf phrénique) et qui remonte jusqu'à l'épaule; on peut provoquer la douleur en comprimant les insertions du disphragme sur la dixième côte (bouton diaphragmatique) à deux travers de doigt de la ligue blanche (Guéneau de Mussy)*, ou en pressant le nerf phrénique à son passage entre les attaches inferieures du muscle sterno-cléido-mastordien. La région de l'hypochondre (région costale inférieure) est immobilisée à cause de la parésie du diaphragme (Andral), et les signes habituels de la pleurésie, le frottement, la matité, le soufile, l'égophonie n'apparaissent que si la pleurésie diaphragmatique gagne la grande cavité pleurale. Dans les cas graves, qui sont du reste benucoup plus rares que ne le ferait croire la description laissée par Andral, les symptômes sont violents et rappellent les crises d'angine de portrine; la respiration est breve, saccadée et entremèlie de hoquet, la voix est cassée, la dyspnée et l'angoisse sont excessives, une moitié du diaphragme est immobilisée, et si l'autre moitié vient à se prendre, la vie du malade est en danger. La pleurésie diaphragmatique suppurée n'a pas de symptômes spéciaux, elle se comporte souvent comme la pleurésie que nous venons de decrire, elle s'enkyste a la facon des pleurésies partielles, et dans quelques cas, chez les vicillards surtout, elle reste fatente et ne se révèle qu'à l'autopsie. Elle se termine assez fréquemment par comique. On calme les douleurs angoissantes de la pleurésie diaphragmatique au moyen de ventouses scariflées, de 15 on 20 sangsues et de piqures de morphine; on prescrit l'antipyrine; on fait sur la region douloureuse une application de pommade au salicylate de méthyle.

§ 9. PLEURÉSIES CLOISONNÉES — ARÉOLAIRES — POLYMORPHES

Une pleurésie développée dans la grande cavité plemale

1. Clinique médicale de l'Hôtel-Bien, t. 1, p. 644.

peut être cloisonnée (uniloculaire). Tantôt elle occupe une grande loge pouvant contenir plusieurs cents grammes de liquide séro-fibrineux ou purulent, tantôt elle occupe une serie de petites loges, la pleurésie est dite multiloculaire.

Pleurésies cloisonnées unitoculaires. — Je viens d'en observer un cas dans mon service de l'Hôtei-lheu; la poche pleurale s'était enkystée à la partie moyenne de la cavité

pleurale droite en arrière.

Voici cette observation : une femme de 21 ans a eu une première pneumonie en 1898. Cette pneumonie siègeait alors du côté gauche. Le 21 mai 1900, à la suite d'un refroidissement, survint une pneumonie du sommet droit. La température dépasse 40°, le point de côté est intense, la langue est sèche et rôtie, il existe des vomissements et de la diarrhée, l'état de la malade est très grave. Le 28 mai, la température qui oscillait entre 59°,8 et 40°,5, a quelque tendance à s'abaisser, les vomissements et le point de côté s'attenuent. Deux jours après, la douleur repurait, mais cette fois elle siège plus bas, et tandis que l'anscultation permet de constater l'existence du râle de retour au sommet. on peut déjà percevoir à la partie movenne du poumon une respiration très rude qui s'accompagne de frottement et de râles sous-crépitants. Du 1er au 5 juin, la température oscille de 38º à 39º,5, l'état de la malade est satisfaisant, le point de côté a disparu. Le 5, l'exploration methodique montre une matité franche au niveau de la pointe de l'omoplate, sur une hauteur de 4 centimètres et sur une largeur de 10 centimètres. Cette matité est netterneut limitée en haut, où le sommet a retrouvé sa sonorité: en bas, elle s'atténue graduellement. L'abolition des vibrations n'existe qu'à la région où la matité est absolue. L'auscultation révèle au niveau de la zone mate un souffle doux, loin-Lain, une égophonie très nette avec légère pectordoquie aphone. La ponction exploratrice reste blanche à 3 centirnètres au-dessus et à 5 centimètres au-dessous de la matité : au fover même on retire un liquide séro-purulent verdatre, riche en leucocytes, et contenant de nombreux pneumocoques dont la plupart sont en chainettes de 5 a 10 elements et quelques-uns en diplocoques, Inocule à la souris, ce pneumocoque se montre virulent, il pousse bien sur les divers indieux de culture, il conserve sa forme en chainettes sur l'agar. Du 5f au 7. l'état reste stationnaire, et la pleuresie progresse lentement, diffusant circulairement, envahissant en même temps la base et le sommet, vers lesquels se propage la matité. Cette pleurésie reste pourtant encore bien nettement suspendue et le 11 juin les ponctions méthodiques nedonnent encore de pus ni au sommet m à la base. Mais au centre de la zone mate, le pus est verdâtre, épais, crémeus, riche en globules de pus et en granulations gransseuses. Lespneumocoques en chaînettes y sont devenus rares. Le 12, orpratique l'empyème au niveau de la pointe de l'omoplate avec résection d'une côte et l'on trouve 500 grammes de 2 pus, formant un lover limite en haut et en bas par de la 🛥 🗢 fibrine et des fausses membranes.

La malade a gueri. Il s'agissait donc bien ici d'une pleurésie cloisonnée, a grande loge, developpée dans la grande cavite pleurale, et non d'une pleuresie interlobaire. Do reste, dans la pleurésie interlobaire, les signes (exophonosouffle, pectoriloquie) n'ont jamais la netteté constatée dans le cas actuel.

Pleurésie aréolaire, pleurésie polymorphe. — Dans quelque circonstances, la pleurésie cloisonnée est chronique d'emblee, tantôt elle est due à des poussées agues qui se font dans une pleure déjà cloisonnée par les fausses membranes d'une pleuresie anterieure. La pleuresie cloisonnée est sero-fibrineuse, hemorrhagique ou purulente; il n'est meme pas rare, en pratiquant la thoracentèse, de rencontrer des poches contenant, l'une un liquide séreux, l'autre un liquide purulent. Partois, le cloisonnement est simple, et la fausse membrane ne divise l'epanchement qu'en deux compartiments; plus souvent, le cloisonnement est multiple et les loges sont nombreuses; enfin, dans quelques cas, la pleurèsie est ardolaire, comme si les fausses membranes étaient elles-mêmes infiltrées de serosite.

Voici comment se présente habituellement la pleurésie arcolaire et polymorphe. On constate sur un malade les signes d'un épanchement pleural considerable; on diagnostique la présence de deux ou trois litres de liquide dans la plèvre; on ponctionne; on est étonne de ne ramener qu'une minime quantité de liquide qui n'est pas en rapport avec les signes constatés; en outre, on constate la persistance de signes d'épanchement en d'autres points du thorax, supérieurs ou non au point ponctionné; l'aignille exploratrice démontre qu'il existe encore du liquide en ces points; on en conclut qu'une cloison membraneuse était interposée entre deux on plusieurs poches liquides. La pleurésie est dite cloisonnée.

Tantôt le liquide est identique à lui-même dans les différentes poches; tantôt, au contraire, il différe d'une poche à l'autre; séreux ici, purulent ou hémorrhagique là; dans ce dernier cas, la pleurésie est appelée polymorphe (Galliard 1).

La disposition des fausses membranes qui cloisonnent la plèvre est donc des plus variables. Parfois il existe une seule cloison pseudo-membraneuse, horizontale, oblique ou verticale, qui divise la plèvre en deux loges (pleurésie biloculaire); d'autres fois, il s'agit d'adhérences multiples et irrégulières fragmentant la cavité pleurair en nombreuses petites cavités distinctes (pleurésie multiloculaire ou arcolaire). Dans ce dernier cas, on voit souvent des loges occupées par une masse gélatineuse, tremblante, formée d'un réticulum fibrineux imbibé de serosité, tandis que les loges voisines contiennent du liquide séro-fibrineux franc, ou séro-hématique, ou séro-purulent.

On a attribue le cloisonnement aux reliquats membraneux de pleurésies antécédentes; la pleurésie récidivante serait plus facilement cloisonnée que celle qui atteint une séreuse encore vierge; dans ces cas la pleurésie serait multiloculaire d'emblée. On peut encore observer les modalites

^{1.} Galhard. Les pleurésies polymorphes. Bulletin de la Société médicain des hépitaux, 1899, p. 882.

suivantes: pleurésies séreuses enkystées suivies d'empyèmes adjacents, ou empyèmes enkystés secondairement compliqués de pleurésie séreuse adjacente. Cette dernière catégorie est plus riche en observations que la précédente, parce que l'empyème s'enkyste beaucoup plus souvent que la pleurésie séreuse.

Sauf exception (Jaccoud), le diagnostie de la pleuresie cloisonnée ne pourra être fait qu'après la ponction. L'attention sera appelée par l'insuffisance de la quantité de liquide évacuée. l'arfois même, comme je l'ai observe asec mon interne Jeanton 3, la ponction sera blanche, si l'arguille a pénétré en pleine cloison. Le diagnostic devra être confirmé par l'exploration méthodique de la cavité pleurale au moyen de l'aspirateur armé d'une longue aiguille.

Le pronostic est surtout serieux lorsque des suppurations enkystees se dérohent aux investigations, ce qui emperhe de les traiter par l'incision large; on ne les trouve qu'a l'autopsie. Il ne faut pas oublier que la pleurésie polymorphe peut être symptomatique de tuberculose, ou de cancer pleuro-pulmonaire.

§ 10. PLEURÉSIES SYPHILITIQUES

Il y a une pleurésic syphilitique précoce, contemporaine des accidents secondaires, et une pleurésie syphilitique tardice, associée aux accidents tertiaires.

La pleurésie syphilitique précoce a été bien décrite par Chantemesse et Widal*, Les auteurs en ont cué plusieurs cas concluants. J'en ai observé à l'Hôtel Dien un exemple tres net; en voici le resumé : un jeune

5. Contrarie Carlotte Breach Paris, 1884

^{1.} Jaccoud, Communication 5-1 Académie de medecine du 2 avril 1879. Lecons de chinque medicale, 1886.

^{2.} Archives generales de tie la ine, 1888, t. II, p. 512.

^{4.} Chambanosse et Widal. Societe medicule des hôpitaux, séance du 1º 101/1 1 0.

garçon, âgé de vingt ans, entre à l'hôpital, pour une douteur localisée à l'angle inférieur de l'emoplate gauche. A l'examen du malade, on constate une pleurésie sans épanchement; aux deux temps de la respiration, on entend de gros frottements qui s'étendent en armère et latéralement jusqu'à la région axillaire. Tous les autres organes sont sams: l'auscultation du poumon ne révêle aucune lésion; il s'agut donc d'une pleurésie sèche, apyretique, douloureuse,

datant de quatre jours.

Quelle était la cause de cette pleurésie? On ne pouvait incraminer ni la tuberculose, ni la grippe, ni le rhumatisme. Mais ce garçon était en pleine éruption de roséole syphilitique. La syphilis date de deux mois; la cicatrice du chancre est visible sur la face dorsale de la verge; aux aines existe une double pléiade ganglionnaire. Le malade se plaint de céphalée, de maux de gorge, et nous constatons une angine syphilitique avec plaques muqueuses. En résumé, chez ce garcon qui est au deuxième mois de son infection syphilitique éclate une pleurésie. Il semble naturel de considérer cette pleurésie comme un accident secondaire de la syphilis. Le sonmets le malade au traitement mercuriel. La pleuresie reste sêche, je ne constate aucun épanchement; douleurs et frottements disparaissent en dix jours.

Voici une des observations de Chantemesse et Widal. Une femme de vingt-neuf ans a été prise, vers le milieu de septembre 1889, d'une roséole syphilitique avec plaques muqueuses de la gorge, adénopathies de l'aime et du cou, etc. Au commencement de novembre, la malade ressent une douleur très vive au côté droit de la poitrine. In médecin diagnostique une pleurésie avec épanchement. En décembre, les mêmes douleurs avec gêne de la respiration surviennent au côté gauche. La malade entre à l'hópital le 29 janvier 1890. Elle porte particulièrement sur les flancs et a l'épigastre des syphilides papulo-squameuses et papulo-croûteuses avec plaques muqueuses de la gorge et de la bouche; adénopathies cervicales, syphilides pigmentaires du cou, douleurs dans les membres et surtout aux articulations. On

ne constate ni tuméfaction des jointures, ni crép tation articulaire. La température dépasse le soir 38 degres; elle atteint quelquefois 39 degrés. A l'auscultation, on trouve un double épanchement aux parties inferieures des deux plèvres. On crut d'abord qu'il s'agissait d'une pleurésie rhumatismale. Mais les phénomènes ultérieurs firent modifier le diagnostic et rattacher la lesion de la plèvre à la syphils.

En effet, fin février, l'épanchement persistait et une mitis syphilitique était survenue. L'éruption cutanée était toujours très visible. La température à peu près normale pendant trois ou quatre jours, s'élevait brusquement à 38 degrés eu 38%. A partir du début de l'iritis, le traitement par les frictions mercurielles fut institué avec énergie; peu à peu les éruptions s'effacèrent et les épanchements pleuraux disparurent. Les caractères principaux de cette pleurésie ont été : sa longue durée, sa bilatéralité, son apparition au milieu de phénomènes d'infection syphiliteque grave, sa disparition complète, surs reliquat, coincidant avec la guerison de la peau, de la gorge et de l'iris.

D'autres observations du même genre ont été publices !. Il est donc bien avéré qu'il existe une pleurésie syphifitique contemporaine des accidents secondaires. Pourquoi, du reste, n'y aurait-il pas une pleurésie syphilitique precoce, alors que nous voyons la néphrite, l'artérite, l'ictère, la bronchite, apparaître comme autant de manifestations précoces de l'intection syphilitique? La pleurésie syphilitique précoce est tantôt séche, tantôt accompagnée d'épanchement; je ne crois pas que l'épanchement ait jamais été assez considérable pour nécessiter la thoracentése. Une différence importante entre la pleurésie syphilitique précoceet la pleurésie syphilitique tardise, c'est que la première n'est pas associée à des lésions pulmonaires, tandos que l'autre, dont je vais m'occuper maintenant, fait partie du syphilome broncho-pulmonaire que nous avons etudié au chapitre de la Syphilis du poumon,

^{1.} Bochon. La pleurésie syphilitique. Thèse de Paris, 1895,

Je n'ai pu retrouver qu'un petit nombre d'observations de pleurésie syphilitique tertinire. D'après M. Mauriac : « On voit souvent cette pleurésie et elle s'accompagne d'épanchement, o Les lésions syphilitiques tertiaires de la plèvre peuvent être rangées dans l'une des deux catégories suivantes : ou bien la lesion pleurale est un simple épiphénomène, une complication sans importance de la lésion pulmonaire, ou bien l'épanchement est abondant, la pleurésie est dominante et merite bien, dans ce cas, le nom depleurésie syphilitique. A titre d'épiphénomène, il est fait mention de cette pleurésie dans quelques observations de syphilis tertiaire du poumon; elle est signalée dans deux observations de la thèse de M. Carlier, bans l'une (la septième), il est dit, sans y insister autrement, que la plèvre, d'un côté, contenait 300 grammes d'un liquide jaune clair, que son feuillet viscéral présentait des l'ausses membranes récentes très faciles à déchirer, que son fenillet pariétal et diaphragmatique était également enflammé.

Il y a dans la thèse de M. Jacquin une observation de M. Balzer concernant une pleurésie syphilitique, à grand épanchement. Un homme de trente-deux ans se présente à l'hôpital avec un ensemble de troubles fonctionnels et de signes physiques qui font diagnostiquer une pneumonie casécuse du côté droit. Après un mois de séjour éclate une pleurésie droite avec épanchement abondant. On diagnostique alors une pleurésie Inberculeuse compliquant la tuberculose du poumon; mais, au bout de quatre jours, le malade meurt, et à l'autopsie on trouve un foie syphilitique parsemé de gommes et segmenté par des cicatrices; le poumon droit est également farci de gommes, dont la plus volumineuse venait effleurer la plèvre. Toutes ces productions gommeuses, examinees au point de vue microbiologique, ne contennient pas un seul bacille de Koch. Les lésions de la plèvre droite étaient assez caractéristiques pour que je les rapporte en détail. « l'ans la plèvre droite existe un épanchement béaucoup plus considérable que l'exploration physique ne l'aurait fait supposer, il y a environ deux litres de sérosité

louche et sanguinolente. Les plèvres pariétale et viscérale sont considérablement épaissies dans toute l'étendue de l'epanchement. Elles montrent un revêlement fibreur continu, d'une épaisseur de 1 ou 2 millimètres, acquérant même, à la base du poumon, une épaisseur de près de 1 centimetre. En plusieurs endroits, cette coque fibreuse est confée de fausses membranes fibrineuses. Dans les points où l'épaississement fibreux est le plus considérable, on trouve, sur la coupe de la plèvre, des masses dures, jaunâtres, caséeuses, de la grosseur d'un pois ou d'un grain de mil, p Cette observation de pleurésie syphilitique tertiaire, dont l'épanchement atteint deux litres de liquide sanguinolent,

est des plus démonstratives.

J'ai observé un cas de pleurésie syphilitique tertiaire dans les conditions suivantes : En 1885, je fus appelé, quai de la Rápée, pour donner des soins à un homme en proje à une dyspuce terrible, qui, depuis un an, se renouvelait chez lui par des poussées plus ou moins aigués; on avait diagnostique ane broncho-pneumonie tuberculeuse. Au premier examen je reconnus les signes d'un épanchement que j'évalum à 800 grammes environ. Cette quantité de liquide etait bien loin d'expliquer la dyspnée dont souffrait ce malade; néanmoins, je pratiquai la thoracentèse. Je ne pus retirer que 650 grammes d'un liquide légèrement rosé : le malade n'eprouva d'adleurs aucun soulagement. Je cherchais, saus y parvenic, à saisir la cause du mal, lorsque cet homme, pressé de questions, finit par me confier qu'il avait eu jades la sychilis. Cet aveu guida mon traitement. Je me hátai en effet d'administrer le mercure et l'iodure de potassium à forte dose, et la dyspnée s'amenda si rapidement qu'au bout de quelques semaines la respiration était devenue presque normale. Lors de mes dernières visites, il ne restait plus trace de pleuresie; mais les lésions bronche-pulmonaires furent plus lentes à s'améliorer. Dans ce cas encore, la nature syphilitique des accidents pleuro-pulmonaires fut démontrée par l'action bienfaisante de la thérapeutique spécifique.

Il existe donc une pleurésie syphilitique tertiaire, habituellement associce à des lésions pulmonaires syphilitiques. le dirai pour les pleurésies syphilitiques comme pour les pneumopathies syphilitiques: le vrai moyen de les diagnostiquer, c'est d'y penser.

6 11. PLEURÉSIES APPENDICULAIRES PYO-PHEUMOTHORAX APPENDICULAIRE ET EMPYÈME SOUS-PRAÉNIQUE APPENDICULAIRE

C'est en 1900 que j'ai fait à l'Académie de médecine une communication sur cette variété de pleurésie à laquelle t'ai donné par abréviation le nom de pleurésie appendiculaire, dénomination qui est maintenant partout acceptée. Plus tard, dans mes lecons cliniques de l'Hôtel-Dieus, avant vu wec quelle fréquence l'empyème sous-phrénique d'origine appendiculaire précède ou accompagne l'infection de la plèvre, j'ai réuni dans une même description la pleurésie appendiculaire et l'empyème sous-phrénique appendiculaire. l'agirai de même dans ce chapitre, car la description de l'infection appendiculaire sous-phrénique et sus-phrénique gagne beaucoup à n'être pas dissociée.

Avant de retracer l'histoire de la pleurésie appendicutaire et de l'emprème sous-phrénique, je crois utile de présenter le résumé de quelques observations.

Faits cliniques. - Un homme de vingt-six ans est transporté dans mon service de l'Hôtel-Dieu. Il a la respiration

courte, le teint blalard, le visage angoissé, les yeux éteints, le pouls misérable; on dirait un moribond. Le pauvre homme se plaint d'une douleur à droite de la poitrine; il est si faible qu'il ne peut se soulever sur le brancard, et,

^{1.} Deniafoy. La pleurétie appendiculaire. Communication à l'Acaocmie de médecine. Séance du maidi 10 avril 1900.

^{2.} Diculatoy. Chnique medicale de l'Hôtel-Dicu, 1903. Vol. IV. Pleurésia appendiculaire et empyème sous-phrénique, cinquième et sixième leçons.

pour l'ausculter, deux infirmiers doivent le sontenir. On constate à droite un vaste épanchement pleural ; la matité est absolue, excepté au sommet, où la sonorité est exagere.

Il n'est pas d'usage qu'un épanchement pleural, meme abondant, se traduise par un tel ensemble de symptômes genéraux. Ce qui dominait ici, ce n'elait pas seulement la dyspnée, c'était l'adyname voisine du collapsus. Que cachait donc cet épanchement pleural? Sans perdre un instant, un de mes chefs de clinique, M. Apert, pratique une ponction exploratrice afin de se renseigner sur la nature de cette pleurésie, et la seringue de Pravaz rami ne un liquide louche, mal lié, d'odeur nauséabonde.

Il s'agissait donc d'une pleurésie fétule, peut-être putride on gangreneuse; mais ce n'était pas le moment de s'attander à faire un diagnostic pathogénique, le temps pressait, une seule indication se présentait : recourir à l'intervention clururgicale immédiate. Rendez-vous fut pris pour trois heures avec M. Marion. Mais, quand on arriva aupres du malade, on le trouva agonisant, le pouls filiforme, les extrémités froides et cyanosées. La mort survint bientôt après,

Grace aux renseignements donnés par la famille, il a été possible de reconstituer cette observation. La voier

dans tous ses détails.

Cet homme est pris, dans la soirce du 10 novembre, de douleurs abdominales qui, la nuit, augmentent d'intensité, surtont au côté droit du ventre. Le leudemain matin, ne se trouvant pas plus souffrant, il se rend à son bureau; te soir, il a une selle. La nuit suivante est moins pénible que la précédente. Mais le domanche soir (troisième jour) dest pris, au côté droit du ventre, de douleurs si intenses « qu'il se tord en poussant des gémissements ».

Pendant l'examen fait par le medecin, la femme du malade remarque que l'exploration du ventre est particulierement douloureuse du coté droit. On prescrit un lavement purgatif et des cataplasmes laudanisés. Le lendemain surviennent des vomissements; le malade a la fièvre et des frissons, il est constipé, les douleurs abdominales ont toujours

la même intensité : on ordonne la quinine et des onctions calmantes. Les jours suivants, la situation ne s'amétiore pas. Puis, la région hépatique devient douloureuse, on applique un residuare.

Cependant, le malades est angeissé, il tousse, il se plaint de douleurs à droite de la poitrine, les forces périclitent. Un nouveau médecin diagnostique une pleuro-pneumonie avec frottements très intenses. La tièvre repiend avec intensité. Alors, survient un point de côté violent avec dyspnée extrème, sueurs froides abondantes et tachycardie. Le 29, dans la matinée, on constate les signes d'un épanchement pleural avec tintement métallique, c'est-à-dire un hydro-pneumothorax. C'est alors que le malade est envoyé à l'ilôtelbieu où il a succombé presque aussitôt son arrive.

En résumé, cette maladie, qui a duré dix-neul jours, se divise en deux étapes : une première étape, abdominale,

les moyens médicaux, et une deuxième étape, abolimane, caractérisée par une appendicite aigué, traitée, hélas! par les moyens médicaux, et une deuxième étape, thoracique, terminée par des symptômes de pyopueumothorax et la mort. Voyons maintenant ce qu'allait révêler l'autopsie.

On examine d'abord la cavité thoracique. On perfore sous l'eau un espace intercostal, et, dès qu'on a pénétré dans la cavité pleurale, une odeur nauséabonde se dégage et des bulles de gaz traversent la couche d'eau, témoignant de la présence de gaz fétides dans la plèvre, et confirmant le diagnostic de pneumothorax porté pendant la vie par le médecin qui nous avait envoyé le malade. C'était un pneumothorax par putréfaction et non par perforation.

On trouve dans la cavité pleurale trois litres et demi de liquide grisalre, très fétide. Le poumon droit, refoulé contre la colonne vertébrale, est réduit au cinquième de son volume normal, il est atélectasié, il ne crépite plus. Aucune adhérence ne le relie à la paroi costale, mais par sa base il adhère au diaphragme, sans que la symphyse pleurale soit complète; entre les deux feuillets de la plèvre diaphragmatique, très épaissie, existe une couche purulente. En aucun point du poumon droit ou de la plèvre, on ne constate ni

L'expérimentation sur le cobaye et sur le lapin (moculation de pus dans le tissu cellulaire et injection de pus dans une veine de l'oreille) a provoqué des abcès et des infarctus reproduisant les micro-organismes trouves dans les collec-

tions purulentes du malade.

En résumé, le malade a été pris d'appendicite classique. Je ne sais quel a été le diagnostic du médecin qui, à ce moment, l'a soigné, mais je sais que le traitement a été purement médical, alors qu'il aurait dû être chirurgical. Si cette appendicite avait été opérée dès les premiers jours. cet homine eut été sauvé, coinme sont sauvés tous les malades qui sont opérès en temps voulu et chez lesquels on ne perd pas un temps précieux à administrer le traitement médical, traitement illusoire, basé sur des conceptions pathogéniques erronées, traitement néfaste, car il a l'air de faire quelque chose alors qu'il ne fait rien, laissant à la terrible toxi-infection appendiculaire le temps de préparer ses coups mortels! Un se contenta de prescrire des lavements, des potions calmantes et le reste! Et pendant ce temps-là, dans le canal appendiculaire transformé en cavité close, s'élaborait un foyer toxi-infectieux d'une virulence inouie. Alors, microbes aérobies et anaérobies traversent les parois de l'appendice et provoquent la formation de traînces purulentes qui, dans leur marche ascendante, suivent l'impulsion première reçue du foyer de l'appendicite à type remontant. En quelques jours, les trainées remontent derrière le ræcum et le rôlon, qu'elles englobent, et elles abordent la face antérieure et la face supérieure du foie.

A ce moment apparaît la phase phrénico-pleurale; la toux, la dyspnée, la douleur, en sont le témorgnage; le diaphrague n'est pas perforé, mais, à la faveur des puits lymphatiques, il est traversé par les microbes dont la virulence est lou de s'altaiblir, au contraire. C'est bien de ce processus qu'un pourrait dire: Vires adquirit eundo. L'infection pleurale est si intense que l'épanchement atteint rapidement trois litres et demi. La putréfaction est décelée par la production de gaz, et pur le pneumothorax. Avec pareilles lésions abdomno-

thoraciques, les événements se précipitent et le malade succombe dix-neuf jours après le debut de son appendicite.

L'infection partie du foyer appendiculaire avait suivi deux voies, l'une lymphatique, l'autre sanguine. L'infection lymphatique s'était faite par extension; partie de si bas et arrivée si haut, quelques jours lui avaient suffi pour s'épanouir à travers la cavité abdominale et pour envahir la cavité pleurale. L'infection pulmonaire gauche était due à les embolies microbiennes. Telle avait été la marche de cette épopée appendiculaire!

Mais, dira-t-on, la pleurésie est-elle une complication fréquente de l'appendicite? Certes, elle est loin d'être rare, et la preuve, c'est que j'en vais citer des observations par douzaines.

J'en ai vu l'an dernier un cas bien remarquable. Il s'agit d'une dame chez laquelle j'ai diagnostiqué une pleurésic appendiculaire et un empyème sous-phrénique appendiculaire. La double opération a été laite par Segond; on a commencé par la pleurésie fétide, on a continué quinze jours plus tard par l'empyème sous-phrénique fétide, et la malade a guéri.

l'ai vu en consultation avec Brun et Jalaguier un jeune malade atteint de pleurésie appendiculaire dans les conditions suivantes : Le 20 mai avait éclaté chez ce garçon une appendicite. Trois jours plus tard, Brun, mandé en consultation, constate une péritonite fort grave. L'opération est pratiquée le lendemain matin : l'appendice était gangrené, le liquide péritoneal était séro-purulent et fétide. On établit un large drainage. Les jours survants, malgré l'amélieration de l'état péritonéal, la situation reste grave, la température est très élevée. On ne trouve nulle part la cause de la persistance de phénomènes genéraux aussi alarmants. Le 2 juin, on constate des symptômes de pleurésie droite, nne ponction exploratrice donne issue a du liquide louche. On pratique le 4 juin l'opération de l'empyème, et l'on retue une grande quantité de liquide, sale, borriblement fétide. Large drainage. Le lendemain, sur les bords de la plaie thoracique se déclare un phlegmon diffus, sans crépitation

gazeuse. Les jours suivants, le phlegmon est enravé, les rrigations antiseptiques faites dans la plèvre semblent indiquer que le fover pleural a été efficacement combattu, et cependant la lievre persiste et la situation s'aggrave.

C'est dans ces conditions que je vois le malade avec Brunet Jalaguier. L'examen le plus complet ne décèle aucune lèsion nouvelle sur aucun organe. Nous sommes d'avis que le malade est sous le coup d'une profonde intoxication, et nous prescrivons un traitement en conséquence. Vers le 11 juin surviennent des symptômes cérébraux (intoxication ou peut-être infection meningée), photophobie, strabisme, irrégularité du pouls, raideur de la nuque, et l'enfant succombe.

Voici le résumé de deux autres observations de pleurésie appendiculaire présentées par Terrillon, en 1892, à la Société de chirurgie : la première de ces observations concerne un ieune homme de dix-sent ans, atteint depuis quelques jours d'appendicite. Le ventre est ballouné et douloureux: on percoit, à droite, au-dessus de la crête illaque, et jusqu'aux fausses côtes, une tunifaction douloureuse. L'affection date de six jours, la température est à 390,5, le pouls est fréquent : aussi l'intervention est-elle décidée. A l'ouverture de l'abdomen on trouve le cærum légèrement adhèrent à la paroj; un flot de pus s'échappe avec violence. L'abcès occupait la fosse iliaque derrière le cœcum et remontait du côté du rein. Le lendemain, on fut surpris de trouver la température aussi élevée et le pouls aussi fréquent qu'avant l'opération; l'état général s'était aggrave et tout faisait redouter une fin prochaine. Deux jours plus tard, on s'apercut que la respiration était génée et l'on constata l'existence d'une grande pleuresie droite. La ponction démontra qu'il s'agissait d'une pleuresie purulente. Seance tenante, l'operation de l'empyème fut pratiquée. Aussitôt la tièvre céda, l'amehoration survint, et un mois apres cette double intervention le malade était complétement guéri.

La seconde observation de Terrillon concerne un enfant de quatorze aus atteint depuis cinq jours de péritonite iliaque droite. La tièvre était violente, la température atteignant 40°. Vu la gravité de la situation, Terrillon proposa aussitôt l'opération, qui ne fut pas acceptée. Dix jours plus tard, à onze heures du soir, on vient précipitamment chercher Terrillon. L'enfant était assis sur son fit, asphyxiant depuis le matin. Une énorme pleurésie occupait le côté droit, Une ponction pratiquée aussitôt donna issue à un demi-litre de pus fétide, mais tout à coup survint une syncope, et le petit malade mourut. Il est probable que, dans ce cas comme dans le précédent, une intervention hâtive péritouéale et pleurale côt amené la guérison.

Les complications pleurales de l'appendicite ont été étudiées en Allemagne des l'année 1891. En voici une série d'observations: Wolbrecht, dans sa thèse (Berlin, 1891) intitulée: Complications pleurales dans la typhlite et la pérityphlite (nous disons aujourd'hui appendicite), cite quelques observations, dont deux personnelles. Voici la première de

res observations :

Un homme de vingt-quatre ans, menuisier, entre à la clinique, ayant éprouvé, quelques jours avant, les symptômes d'une pérityphlite. Bientôt on constate des signes d'abrès sous-phrémque et de pleurésie droite. Une ponction exploratrice donne issue à du liquide purulent fétide. On pratique l'opération de l'empyème, on résèque la 5° côte et l'on retire 2 lit. 1/2 de liquide nauséabond. Deux mois plus tard, le malade était guéri.

La seconde observation de Wolbrecht concerne un homme atteint de pérityphhite avec péritonite circonscrite. Dix jours plus tard, on constate une pleurésie droite, avec œdème de la paroi. On fait une ponction exploratrice, qui démontre la présence d'un épanchement pleural trouble et sanguinolent. Trois jours après, le malade est pris d'une toux violente, et rejette une vomique abondante, purulente, nauséabonde. Après une convalescence de trois mois, le malade finit par guérir.

Duddenhausen (Thèse de Berlin, 1869) rapporte un cas d'appendicite avec formation d'un foyer purulent limité qui remonte du cœcum au diaphragme et se met en communication avec la cavité pleurale.

Larsen et Winge relatent un cas d'appendicite avec régression des symptomes péritonéaux à la fin de la première semaine. Alors éclatent des douleurs dans l'hypochondre droit, puis une pleurésie droite se développe rapidement. La dyspnée devient très intense et la mort survient au huitième jour de la pleuresie. A l'autopsie, on trouve à droite un pyopneumothorax; l'appendice, perforé, plongeait dans une poche purulente; une fusée purulente se prolongeait en un étroit canal derrière le foie et avait perforé le diaphragme en deux endroits.

Grawitz, sous le titre de Perforation d'un abcès pérityphlique dans la cavité pleurale, a publié le cas suivant : l'ne femme de trente-sept ans est prise, il y a quinze jours. de douleurs dans le côté droit du ventre, avec constipation. fièvre et vomissements. Plus tard surviennent des symptoines de pleurésie droite, la malade s'affaiblit et succombe vingt jours après son entrée à l'hôpital. Voici les résultats de l'autopsie. L'appendice est transformé dans toute sa longueur en un sac; il est perforé, et près de sa base est un calcul du volume d'un haricot. Les anses intestmales sont adhérentes dans la fosse iliagne droite et le bassin contient du pus, De l'appendice gangrené part une cavité sinueuse qui remonte derrière le rein droit et le duodenum. Une perforation de la dimension d'une pièce de 50 centimes siège à la partie postérieure du diaphragme et fait communiquer la région sous-diaphragmatique avec la plèvre droite. fians la cavité pleurale, on trouve un litre et demi de pus felide.

Wollert a publié des observations analogues. Un jeune homme de seize aus est pris d'appendicite. Treize jours plus tard. Il éprouve des douleurs vives à la base de la poitrine du côté droit, la dyspuec est intense. On constate un pyopneumothorox droit avec tintement métallique. Le malade succombe. A l'autopsie, on trouve une péritonite consécutive à l'appendicite. Une nappe purulente, iétide, s'étend le long

du colon ascendant jusqu'au diaphragme, et recouvre le foie. Le diaphragme est perforé. La plèvre droite contient quatre litres de liquide purulent et des gaz fétides.

Scheuerlen (Anuales de la Charité, 1889) cite, au nombre des complications de l'appendicite, 5 cas d'empyème avec ou sans perforation du diaphragme et pneumothorax.

Le le Puturiana! (de Bucarest) vient de consacrer à la pleurésie appendiculaire un très intéressant travail avec recherches expérimentales.

La pleurésie appendiculaire n'est pas toujours purulente, elle est parfois séreuse, elle semble réduite à son minimum d'infection, elle guérit avec ou sans opération. En voiciquelques observations. Le 24 mai 1898, je voyais, avec Larcher et Monod, une malade dont voici l'histoire : Cette ieune tille, atteinte d'appendicite diagnostiquée par Larcher. Int opérée le 9 mai par Monod. L'opération se fit dans les medleures conditions, et tout allait bien lorsque, le 18 mai, des douleurs apparurent à l'hypochondre droit et à la base de la poitrine. La température, normale les jours précédents, s'élevait maintenant à 38°,5. La toux était fréquente. sans expectoration. A l'auscultation de la poitrine, on percevait quelques frottements. Cet état dura plusieurs jours sans se modifier sensiblement. C'est alors que je sus appelé auprès de la malade. Je constatai, comme mes confrères, l'existence de frottements et de liquide pleural au côté droit. En face de cette pleurésie appendiculaire, nous eumes à discuter l'opportunité de l'intervention chirurgicale. L'état général n'etait pas mauvais, aussi fut-il convenu qu'on verrait de nouveau la malade avant de prendre que résolution. Nous eûmes la satisfaction de constater la disparition successive du souffle et des frottements, la fièvre réda complètement, et la guérison survint au bout de quatre semaines.

L'observation suivante concerne un enfant de quatorze

^{1.} Joan Puturiana. Pleuresia apendiculara. Facultate di medicina din flucuresci. 1905.

ans, ayant en déjà plusieurs attaques appendiculaires et de nouveau pris d'appendicite avec abcés peri-cæcal le 7 mai 1892. Il est opéré le 28 avril par M. Jalaguier. L'appenduce a type remontant a une extrémité rentlée, très adherente experforée, avec communication appendiculo-cæcale. Quelques jours après l'opération, l'enfant est pris de dyspnée; ou constate à la base du thorax, à droite, de la matite, du soufile à l'expiration et de la pectoriloquie aphone. Il s'est produit un petit épanchement pleural qui se résorbe huit jours plus tard⁴.

Körle rapporte l'observation d'une femme atteinte de phlegmon rétro-cæcal. Malgré l'incision, ce phlegmon progresse, traversé le diaphragme et gagne la plevre. Le février, on pratique l'empyème avec résection des 8° et se processe et la malade guérit de sa pleurésie que l'auteur se se le l'auteur se se l'auteur se se le l'auteur se se l'auteur se l'auteur se l'auteur se se l'auteur se l'auteur se se l'auteur se se l'auteur se l'auteur se l'auteur se se l'auteur se l'

qualitie de séreuse.

Une autre observation de Körte concerne un homme de vingt-huit ans qui est pris, dans le courant du mois de mars, de vives douleurs abdominales au côté droit, avec fiévre et frisson. Une collection purulente nécessite l'intervention chirurgicale, et l'on incise un phlegmon putride qui se prolongeait du cœcum au diaphragme. Dans la plèvre droite se forme un épanchement, que l'on ponctionne et que l'auteur dit être séreux. Le malade finit par guéric.

Description. -- Abordons maintenant la description de la pleurésie appendiculaire, qui est habituellement une pleurèsie purulente putride, avec ou sans pneumothorax, et qui

peut être cependant une pleurésie séreuse.

Un premier point est à préciser, c'est la facon dont l'in fection appendiculaire arrive jusqu'à la plèvre. Comment l'appendicite, lésion si éloignée, atteint-elle la cavité plenrale? l'ourquoi l'appendicite, lésion si minime, arrive-telle à déterminer en quelques jours des pleurésies putrides, de deux et trois litres de liquide? Essayons de répondre à ces questions.

^{1.} Jacob. Contrib. à l'étude de l'appendicite. Th. de Paris, 1893, p. 69.

A la faveur de l'infection dont la virulence a été exaltée en cavité close appendiculaire, les microbes pathogènes, colibacilles et autres, aérobies et anaérobies, passent dans le péritoine. Tantôt il y a perforation ou gangrène des parois de l'appendire et la purée microbienne est largement déversée dans le péritoine; tantôt c'est au travers de parois non perforées que se fait la migration microbienne, ainsi qu'on peut s'en convaincre sur nos préparations¹.

L'infection microbienne devenue péritonéale se comporte de différentes manières. Tantôt elle s'éloigne peu de son lieu d'origine, cantonnée ou non par des adherences. Tantôt elle suscite des fovers secondaires plus ou moins eloignés et parfois sans relation apparente avec le foyer originel : ce sont les abcès à distance, dus à des germes microbiens transportés au loin, on ne sait pas toujours comment. Eh bien, ces abcès à distance peuvent-ils éclore dans la cavité pleurale comme dans la cavité péritonéale; en d'autres termes, peut-il y avoir pleurésie à distance, au cours de l'appendicite? Certainement, mais le plus souvent, c'est de proche en proche, par la voie peritoneale, par la voie des adhérences et des lymphatiques, que se produit l'extension du foyer appendiculaire jusqu'à la plèvre. En pared cas, il s'agit presque toujours d'appendicite à type remontant. La direction de l'appendice est un facteur essentiel. Dans les appendicites à type descendant, c'est souvent vers le bassin, dans les parages de la vessie et du rectum, que se font les collections purulentes et les adhérences. Tandis que dans les appendicites à type remontant, c'est vers l'hyporhondre que se dirigent les trainées purulentes et membraneuses. L'infection se fait de bas en haut, surtout parce que le fover initial, primum morens, lui imprime cette direction; elle gagne l'hypochondre, elle traverse le diaphragme, avec ou sans perfora-

^{1.} Dieulatoy. Clinique medicale de l'Hôtel Dieu, 1897, pp. 545, 546,

tion, elle envahit la cavité pleurale, ayant jalonné sa route par des truinées purulentes, si bien qu'en peut la suivre depuis sa modeste origine appendiculaire jusqu'à son epanonissement thoracique. La pleurésie appendiculaire est presque toujours une pleurésie droite; à cette règle il y 3

très peu d'exceptions!.

Après cette étude pathogénique, abordons le côté climque de la question. En milividu étant atteint d'appendicite, à quel moment peut survenir la complication pleurale? Elle apparaît du huitième au quinzième jour apres le début de l'appendicite. L'infection partie du fover appendiculaire ne commence guère sa impration avant le troisième ou le quatrième jour de l'appendicite; la chirurgie a donc tout le temps d'intervenir; en supprimant le fover infectant appendiculaire des les premiers jours de sa formation, on coupe le mal dans sa racine. N'oublions pas que toute appendicite, légère ou intense, peut être suivie de pleuresie appendiculaire, comme toute appendicite peut être suivie d'abcès du foie; en fait d'appendicite, la béniquité n'est qu'apparente. La complication pleurale n'est presque plus à redouter quand le processus actif de l'appendicité est éteint.

L'entrée en scène de la pleurésie appendiculaire est habituellement amoncée par des symptômes que j'ai nommes abdomino-phréniques : douleurs à l'hypochondre droit, irradiations à l'épaule, auxieté dyspuéique, augmentation apparente du volume du foie. Ces symptômes s'expliquent par la perrhépatite et par l'empyème sous-phrénique qui précèdent souvent l'épisode pleural. Les symptômes pleuraux, le point de côté, la toux, apparaissent à leur tour; ils se fusionnent

avec les symptômes abdomino-phréniques.

Les symptômes abdomino-phréniques précurseurs habituels de l'entree en scene de la pleuresie appendiculaire sont eux-mêmes parfois précedés de symptômes abdominaux

^{1.} Doyen. Pleurésie purulente gauche consécutive à une appendicite, Revue clinique de médevine et de chirurgie, 1" mai 1900.

sur lesquels M. Lapeyre : a insisté avec raison; tels sont la douleur du flanc droit, l'empâtement, la matité, qui témoignent du trajet de l'infection purulente de la fosse iliaque

droite à l'hypochondre

La pleuresie appendiculaire n'ayant pas tonjours la même évolution, il est important de l'étudier dans ses diverses modalités. Babituellement, la pleurésie est putride et à grand épanchement; le liquide se forme rapidement. La tièvre est variable; la dyspnée, l'anxiété, la perte des forces, la mauvaise qualité du pouls, la teinte blafarde et terreuse cles téguments, témoignent de la gravité de la situation : it est vrai que l'infection pleurale n'est pas seule en cause; l'infection péritonéale en a sa part. L'œdéme de la paroi ri'est pas rare.

Assez souvent on constate les signes d'un pneumothorax: souffle amphorique, sucrussion hippocratique. La première dée qui se présente, c'est qu'il s'agit d'une perforation pleuro-pulmonaire; on ne pense pas assez à la possibilité du poeumothorax, autrefois dit essentiel, pneumothorax par

putréfaction.

En face d'une pleurésie droite putride, il faut toujours penser à l'appendicite, même si l'épisode appendiculaire avait été assez léger pour n'avoir pas attiré suffisamment l'attention. Il faut reconstituer les étapes appendiculaire et abdominale qui ont précédé de six, buit, dix jours l'etape

phrénico-pleurale.

Qu'il y ait ou non pueumothorax, du moment qu'une pteurésie se développe hâtivement au milieu de symptômes graves, on doit, suns tarder, s'enquérir de la nature du liquide. On pratique aussitôt une ponction exploratrice, et l'on retire un ou plusieurs grammes de liquide trouble, mal tié, grisâtre, brunâtre, fetide. En pareil cas, sans attendre le résultat de cultures aerobies ou anaérobies, il faut pratiquer immédiatement l'opération de l'empyème, il y a

^{1.} La peyre. Complications périhépatiques et pleurales de l'appendicite. Societe de chir., 10 mai 1901.

urgence. Le tiquide pleural, recueilli dans une éprouvette, se divise en deux couches: l'une inférieure, sous forme de dépôt dense et foncé; l'autre supérieure, d'apparence sereuse ou louche.

La pleurésie appendiculaire a peu de tendance à la remique; son évolution est si rapide, et les accidents se précipitent de telle sorte, que la vomique n'a sans doute pas le temps de se produire. Je n'en connais que deux observations que voici : l'une, due à Krohne, se rapporte à une fillette atteinte d'appendicite et de péritonite péricæcale; quelques semaines plus tard apparait un empyème sousphrénique suivi de quintes de toux et de vomique fetide. La laparotomie, faite quarante-huit heures après, fait constater un gros abcès sous-diaphragmatique ouvert dans la cage thoracique; peut-être s'agissait-il là de l'ouverture d'un abcès sous-phrénique sans pleurésie concomitante. J'en dirai autant du cas suivant rapporte par André et Michel!: une jeune femme est atteinte d'appendicite et de péritonite; la laparotomie évacue une quantité de pus fétide; plus tard apparaissent quelques signes pleuro-pulmonaires; plusieurs ponctions exploratrices faites en vue de rechercher le liquide pleural ne donnent aucun résultat, une incision exploratrice n'est pas plus heureuse; la malade est prise de vomique et succombe; l'autopsie n'a pas pu être faite.

Telle est l'histoire de la pleurésie appendiculaire purulente, putride, dans sa forme la plus habituelle. Dans quelles circonstances, la pleurésie, ai-je dit, est séreuse; elle est réduite à son minimum d'infection, elle est comparable à d'autres pleurésies séreuses, qui se résorbent spontanément ou qui cèdent à la ponction sans incidents ultérieurs. L'évolution de ces pleurésies appendiculaires bénignes n'est pas accompagnée des symptômes graves de la variété précé-

dente.

Empyème sous-phrénique appendiculaire - J'ai dit

^{1.} Appendicite. Complication pleuro-pulmonaire. Mort par vomique, Gazette hebdomadaire, 7 février 1991.

plus haut comment se fait l'ascension ininterrompue de l'infection, depuis l'appendice jusqu'à la plèvre. Chemin faisant cette infection jalonne sa route par des collections purulentes. Une de ces collections purulentes est l'empyème sousphrénique. l'ai déjà decrit les symptômes de cette phase phrénique, je n'y revieus pas. Tantôt la collection purulente sous-phrénique a peu d'importance, tantôt elle atteint de Fortes proportions: un litre, un litre et demi comme dans cas de Lapeyre, plus d'un litre et demi comme dans le cas de Spillmann, un demi-litre comme chez le malade que i ai fait opèrer par Segond. Si la collection est peu abondante, réduite à une lamelle purulente, les signes sont difficiles à percevoir, néanmoins la douleur sous-phrénique est un bon guide. Si la collection est abondante, on constate, outre la douleur que la pression réveille parfois très vive dans la région sous-phrénique, on constate, dis-je, une déformation, une voussure de la région épigastrique et de l'hypochondre droit; le foie, abaissé par l'épanchement, parait très volumineux alors qu'il n'est que déplacé, et d'autre part la matité qui remonte vers la cavite thoracique simule une collection plenrale qui n'existe pas.

Bien qu'entouré de pus, le foie reste indemne, ce qui le distingue radicalement du foie infectieux appendiculaire, qui, lui, est farci d'abrès. La raison, c'est que le mode d'infection est tout différent dans les deux cas ; dans le premier cas, l'infection se fait par le péritoine et n'a rien à voir avec le foie, tandis que dans le foie appendiculaire l'infection est transportée au parenchyme hépatique par la

veine porte.

Parfois, l'infection appendiculaire, dans sa migration ascendante, n'arrive pas fatalement jusqu'à la plèvre; elle s'arrête en chemin et elle détermine un empyème sous-phrénique, sans pleurésie consécutive. Les cas de ce genre ne sont pas nombreux; ils ont été étudiés par Leyden, plus tard par Mayat, Lang, Greig Sunth; ils ont donné heu chez nous et des travaux qui sont passés en revue dans la monographie de M. Lapeyre, M. Spillmann en a également publié un cas

que voici! : un jeune garçon alteint d'appendicite est pris huit jours plus tard de dyspuée et de tres vives douleurs entre le mamelon et les faus-es côtes droites ; la malité est complète dans l'aisselle et à la base droite de la pourine ; on pratique des ponctions qui ne ramèment aucun fiquide ; quelques jours plus tard, le malade est pris de dyspuée angoissante et il succombe. À l'autopsie, on trouve, outre l'appendicite, des trainées purulentes et une collection sous-phrénique évaluee à deux litres; les poumons étaient œdématiés, mais la plevre était indemne,

Il y a donc un empyème sous-phrénique appendiculaire, sans pleurésie concomitante, mais le plus souvent les deux lésions se succèdent et coexistent.

On a cité quelques cas où l'abrès sous-phrénique appendiculaire contient des gaz; il mérite alors la dénomination de pyopneumothorax sous-phrénique appendiculaire. D'une façon générale, le pyopneumothorax sous-phrénique appendiculaire (Leyden) est consécutif à la perforation d'un organe du voisnage, ultérations de l'estomac et du duodénum, perforation du diaphragme et communication avec la cavité thoracique, etc. Pour ce qui est du pyopneumothorax sous-phrénique appendiculaire, les cas en sont fort rare, et quand on constate des gaz dans le foyer purulent sous-phrénique, ces gaz viennent presque toujours de la perforation d'un organe voisin : estomac, intestin et surtout diaphragme et voies aériennes.

Voici quelques cas où la présence de gaz dans le foyer sous-phrénique appendiculaire est signalée. Dans une observation de Starcke, il y avait pyopneumothorax sous phrénique consécutif à une appendicite; mais la provenance des gaz s'expliquait par la perforation du diaphragme et la communication avec les bronches. Greig Smith parle de pyopneumothorax sous-phrénique, suite d'appendicite; ici encore, la présence de gaz etait due à une perforation du

¹ Spillmann Appendicite avec abebs sous-diaphragmatique consécutif. La Presse medicale, 7 septembre 1898.

^{2.} Greig Smith. Abdominal Sugery, 1897, vol. II, p. 1147.

diaphragme. Vanlair a publié le cas d'un enfant qui, à la suite d'appendicite, est pris d'une tumeur épigastrique (probablement empyème sous-phrénique); trois jours plus tard apparaît un brusque pneumothorax à droite; la peau qui recouvre la tumeur épigastrique s'amincissant, on fait une incision et par cette plaie sous-diaphragmatique s'échappent du liquide fétide et des gaz; il est permis de supposer que les gaz de la collection sous-phrénique venaient du pneumothorax concumitant.

Dans une des observations rapportées par Sallet!, un enfant, à la suite d'appendicite, est pris d'une tyméfaction au creux épigastrique. En même temps, à la base droite de la poitrine on trouve les signes d'un épanchement, abolition des vibrations, égophonie, matité. Au-dessous de la matité. résonance amphorique et bruit d'airain. La thoracentése donne issue à du pus d'une fétidité repoussante. Le lendemain, on pratique l'empyème au niveau des dernières côtes et l'on perfore le diaphragme. Il sort une quantité de pus et de gaz. La mort survient vingt jours plus tard. A l'autopsie. la poche sous-phrénique ne contient plus de pus, la plèvre ne contient qu'un peu de liquide séreux. Une autre observation concerne un enfant atteint d'appendicite; buit jours plus tard apparait une tuméfaction douloureuse à l'hypochondre droit : on fait le diagnostic d'abcès sous-phrémique gazeux, diagnostic vérifié par l'opération; la mort survint le lendemain; l'autopsie n'a pu être faite.

L'observation d'Eisenlohr concerne un jeune garçon pris d'appendicite, et huit jours après surviennent des symptòmes de péritonite. Quelques jours plus tard, on constate à la hase droite de la poitrine un souffle intense à timbre métallique, un fort tympanisme et une voussure de l'hypocondre. Le malade succombe. A l'autopsie, on trouve une appendicite légère, cause de tous les accidents. La moitié droite de la cavite péritoneale est envahie par du pus et par

^{1.} Sallet. Thèse de Lyon, 1898. Abcès péri-hépatiques d'origine appendiculaire.

des adhérences. Entre le foie et le diaphragme est une poche remplie de pus et de gaz. Cette poche communique par une perforation du diaphragme avec la plèvre droite qui contient, elle aussi, du pus et des gaz. Les gaz de l'abcès sons-phrénique venaient du pneumothorax thoracique.

En somme, il y a un propneumothorax sous-phrénique appendiculaire. Il est annoncé par les symptômes de l'empyème sous-phrénique exposés plus haut, avec voussure et tympanisme à l'épigastre ou à l'hypocondre, douleurs violentes, angoisse dyspnéique. On comprend qu'il est parfois difficile, étant donnée la région envalue, de savoir si le pyopneumothorax est sus ou sous-diaphragmatique. La présence de gaz dans la poche purulente sous-phrenique vient-elle d'une communication avec les voies aériennes, ou bien s'agit-il là d'une collection putride, capable, comme la pleurésie putride, de produire elle-même des gaz? L'analyse des cas que je viens de vous citer signale presque toujours un apport de gaz par effraction, perforation du diaphragme, et communication du fover sous-phrénique avec la plèvre ou avec une bronche. Dans deux cas seniement. cet apport par effraction n'est pas signalé. Il n'est pas impossible qu'il y ait un pyopneumothorax sous-phrénique putride, avec dégagement de gaz, comparable à la pleuresie putride, avec dégagement de gaz.

L'intervention chirurgicale est le seul traitement de l'empyème sous-phrénique appendiculaire; elle doit être hativa; elle est souvent double; elle peut être triple et viser l'em-

pyème, la pleurésie et l'appendicite.

Dans un cas rapporté par Margery⁴, on pratiqua trois opérations successives : une première laparotomie pour ouvrir un foyer purulent iliaque et réséquer l'appendier; une seconde laparotomie dix jours plus tard pour vider une collection purulente sous-phrenique; et enfin l'opération de l'empyème quelques jours après. Chose remarquable, cetto triple intervention chirurgicale se termina par la guérison.

^{1.} Appendicite infectieuse. Thèse de Lyon, 1892.

§ 12. — PLEURÉSIES OZÉNEUSES PUANTES, FÉTIDES, PUTRIDES GANGRÉNEUSES

Ce chapitre est consacré à toutes les pleurésies qui sentent mauvais, pleurésies à liquide puant, nauséabond, le propose de les réunir sous la dénomination générale de pleurésies ozéneuses (de oten, sentir mauvais). Un des symptômes dominants de ces pleurésies, celui qui attire tout d'abord l'attention, c'est la puanteur du liquide pleural, que ce liquide soit évacué par ponction, par incision, ou qu'il soit évacué par vomique. Quelques gouttes retirées par ponction exploratrice suffisent souvent à répandre une odeur infecte.

Cette étude a été entreprise, à différentes époques, par Leriche, qui, dans sa thèse sur les pleurésies gangréneuses et fétudes, a rapporté les deux premiers cas de pleurésies nauséabondes sans gangrène; par Bouveret, dans son Traité de l'empyème; par Sépet⁴, dans un article publié en 1896; par Giraudeau, au sujet d'une gangrène de la main au cours d'une pleurésie putride². Des communications ont été faites à la Societé médicale des hôpitaux, et j'ai, de mon côté, observé plusieurs cas instructifs que j'ai mis à profit dans les leçons que j'ai faites à ce sujet à l'Hôtel-Dieu.³. Aussi sommes-nous bien outillés pour mettre au point cette grande question des pleurésies ozéneuses que je vais diviser en trois groupes: 1° pleurésies fétide; 2° pleurésie putride; 5° pleurésie gangrèneuse. Commençons par la pleurésie fétide.

2. La Presse médicale, 21 janvier 1869.

^{1.} Sépet. Des pleuvésies fétides Narreille médical, 1898, p. 502.

^{5.} Dienlafoy. Chrisque médicale de l'Hôtel-Dien, 1905, vol. IV Pleurésies fétides, putrides, gaugréneuses, troisième et quatrième teçons.

PLEURÉSIE PÉTIDE

Il faut réserver le nom de pleurésie fétide à la pleurésie dont le liquide est puant, sans que cette puanteur soit due à un processus de putrefaction ou de gangrène. La denomination de fétide implique que la pleurésie n'est ni putride ni gangréneuse. Elle n'est pas putride, car elle n'a aucun caractère de putréfaction, elle ne dégage pas de gaz dans la cavité pleurale (aussi le malade n'a-t-il pas de pneumothorax), l'inoculation du liquide à un animal ne détermine pas de phlegmon gazeux et quelques gouttes de liquide imper en culture ne déterminent in fermentation, ni butles de gaz dans le tube à expériences. Cette pleurésie n'est pas gangréneuse, car on ne trouve ni lambeaux sphacélès dans le liquide, ni trace de gangrene sur les parois.

Ceci prouve que la puanteur d'un liquide pleural n'est pas, il s'en faut, un indice de putréfaction ou de gangrene, de même que la puanteur de l'haleine et de l'expectoration n'est pas toujours l'indice d'une gangrène du poumon. Cette importante distinction n'avait pas échappé à nos illustres

devanciers, Laennec et Trousseau.

Les observations de pleurésies, séro-purulente ou purulente, simplement fétides, sans putréfaction et sans gangréne, sont se fréquentes qu'il serait banal de les publier. Dans plusieurs des cas que j'ai rapportés dans mes lecons sur la

peurésie interlobaire 1. le liquide était fétide.

Il est à noter que les pleurésies enkystées sont plus souvent fetides que putrides ou gangréneuses, tandis que la putridité et la gangréne sont surtout l'apanage des pleurésies de la grande cavité pleurale. Néanmoins, on peut observer des pleurésies de la grande cavité pleurale qui ne sont que fétides, ainsi que le prouve le fait suivant qui est, je crois, le seul cas de pleurésie fétide qui ait été étudié de près,

^{1.} Pleutafoy, Clinique médicula de l'Hôtel-Dieu, 1899. La pleurésie interlobaire, p. 26 et 46. Deuxième et trossème leçons.

avec cyto-diagnostic, cultures et expérimentation à l'appui : En homme de vingt-sept aus entre dans mon service pour une douleur dans le côté droit avec toux opiniatre, et exvectoration fétide. Le début de sa maladie remonte à six semaines. Se trouvant à la campagne, il eut, dit-il, chaud et froid, et fut pris de frissons, de fièvre et de vive douleur thoracique droite. Bientôt survincent des saccades de toux avec expectoration jaunătre, abondante et jusque-là sans odeur; la douleur s'étendit à tout le côte droit avec un maximum en arrière, sous l'omoplate, et l'expectoration devint fétide. Cet homme a mauvaise mine; la respiration est accélérée, la température est à 58º,6. Le crachoir est rempli d'une expectoration jaune grisatre, diffluente, d'une grande fétidité; elle n'a jamais été sanguinolente. L'haleine est également fétide. Toutefois, cette puanteur n'est pas comparable à celle de la gangrène. L'examen des crachats ne decèle ni sang, ni fibres élastiques, ni bacilles de Koch, mais une grande variété de microbes : filaments, bacilles, cocci, diplocoques, streptocoques; pas de pneumocoques.

La percussion dénote en arrière une matité qui est surtout accusée à la partie moyenne et inférieure du thorax. A l'auscultation, on entend, en haut de cette zone, des râles sous-crépitants, et, au niveau du huitième espace intercos tal, à 10 centimètres de la ligne médiane, on perçoit un souffle à timbre cavitaire, mais sans gargouillement; ce qui prouve qu'il s'agit là d'une condensation du parenchyme pulmonaire, et non d'une cavité. Au-dessous de cette zone existe, à l'expiration, un souffle à timbre pleuretique.

Une ponction exploratrice permet de retirer du liquide séreux, citrin, et pour le moment sans odeur. Examiné au point de vue du cylo-diagnostic, ce liquide contient des polynucléaires; on ne constate ni lymphocytose ni placards endothéliaux. L'absence de lymphocytose permet d'exclure l'hypothèse d'une pleurésie tuberculeuse aigue. L'absence de placards endothéliaux met hors de cause toute pleurésie mécanique. Nous sommes en face d'une pleurésie infectieuse aigué, consécutive à une lésion pulmonaire de même

nature. Néanmoins, une chose nous intrigue: la lésion pulmonaire est fétide et la pleuresie ne l'est pas. La lésion pulmonaire ne ressemble ni à la pneumonie ni à la bronchopneumonie; on dirait une hépatisation du poumon rappelant un peu les infarctus consécutifs aux embolies septiques. Mais nous ne trouvons chez cet homme rien qui puisse faire supposer pareille origine.

Le côté gauche de la poitrine est sain, le cœur est normal.

les urines ne contiennent ni sucre ni albumine.

Les jours suivants, la situation se modifie : le malade a mauvaise apparence, il est prostré, abattu, il a le teint terreux; le souffle pulmonaire à timbre cavitaire diminue, l'expectoration fétide est moins abondante, mais l'épauchement pleural fait des progrès rapides. Le 19 juillet, la dyspnée augmente, la température dépasse 39 degrés, une pouction exploratrice ramène un liquide trouble comparable à de l'eau sale et d'une horrible fétidié, alors que quelques jours avant il était citrin et sans odeur. L'absence de pueumothorax ne nous permet pas de porter le diagnostic de pleurésie putride. Le liquide est mis en culture et inoculé à un cobaye. Pareille situation réclamait sans tarder l'intervention chirurgicale. L'opération de l'empyème sans résection costale est pratiquée par Legueu.

L'incision donne issue à deux litres de liquide semblable à de l'eau trouble et d'une très grande fétidité. Il n'y arait pus de gaz. On ne trouva ni membranes, ni lambeaux sphacélés. Le doigt introduit dans la plèvre ne put arriver jusqu'au poumon rétracté; il n'y avait pas d'adhérences.

Le résultat de l'opération fut excellent. En peu de jours, les crachats devinrent plus rares et perdirent leur odeur felide: six semaines plus tard, la guérison était complete.

Revenons sur l'examen du liquide fétide de la deuxième ponction, fait par un de mes chefs de clinique, Apert. Ce liquide fétide n'est pas purulent au vrai sens du mot, il est fluide, trouble et analogue à de l'eau sale. Par examen direct au microscope, ce liquide, qui, lors de la premère ponction, avant la fétidité, était riche en polynucléaires, ne

contient plus maintenant que quelques éléments cellutaires sons forme de masses granuleuses sur lesquelles les matières colorantes se fixent mai sons déceler la présence des noyaux. Ce sont des leucocytes morts, en degénérescence granuleuse. On trouve en outre dans ce liquide un grand nombre de microbes varies : longs filaments grèles, bacilles greles et courts et fins microcoques. Tous ces microbes, sanf quelques microcoques, se décolorent par le Gram.

Ces détails sont précisés sur la planche ci-dessous. On y toit : a, cellules en dégénérescence granuleuse; b, amas de coci; c, fit ments; d, bacules prêtes et courts.



Sur cultures aérobies (gélose et bouillon), il ne s'est dève le pré que quelques colomes de staphylocoque blanc.

Sur cultures anaérobies (gélose profonde), il s'est développé des colonies ayant l'aspect de points blanes lenticulaires. Aucun dégagement de gaz ne s'est produit autour de ces colonies, pas plus sur gélose sucrée que sur gélose ordinaire, et les cultures sont restées inodores. L'examen nucro-

per un fin intercemple despose en amas, ne prenant pa- le traine, et ressemblant au staphylococcus parvulus de l'ert la cet Zuber.

In centimetre cube de liquide ple, ral fétide, fraicheas an extrait, inocule sous la peau d'un collave, n'a déterminant purulence. In formation gazeuse, l'animal est resté bonne santé.

Telle est cette observation; discutous-la. Notre malade a fait son infection en deux étapes. l'une pulmonaire, l'au pleurale. Bien que l'expectoration et le liquide pleural aice et fetides, rien ici ne ressemblant à de la gangrene.

S'agissait-il du moins de pleurésie putride? Au prem: allord on aurait pu le penser, mais rien ne m'autorise a l'alliemer. Tous les signes de putridité y font défant : pas formation gazeuse dans la plevre, pas de pneumothorax, pas de phleamon gazeux sur le trajet de l'aignille aspiratrics pas de bulles gazeuses dans les tubes à experiences, pas lesions gazeuses dans les tissus de l'animal mocule.

Reste la pleuresie fetide. L'videmment, cet homme a une pleuresie fetide engendrée par une lesion du poum se droit, de même nature que la pleuresie. Rien ne dit que tette pleuresie livrée à elle-même ne fût devenue putrols a se

Le fiquele des pleurisses têteles est trouble, ou séro-pur se lent. On peut y trouver des microbes aerobies, on anaerobies, les plus variés 2, peu aptes a provoquer la putrefactio. Ot la gangrene, mais capables de degager une odeur inferte todeur d'assa fatida), comme d'autres microbes (chromo gènes) dégagent des substances colorantes.

Ces plentresies fetides sont les mans redoutables du groupe des pleuresies ozeneuses; elles ne provoquent pas comme les plentresies putrides et gangréneuses des symptomes rapidement graves (etat adynamique, tendance au collapsus et à

^{1.} Clinique médicale de l'Bôlel-Dan, 1899. La pleurésie médiastice Première lecon

² Nums. Fetidité des maladies de l'apparent respiratures. Inèse de Paris, 1804.

In syncope), mais elles doivent être dépistées le plus vite possible par ponction exploratrice et opérées sans retaid.

La differenciation des pleurésies fetides avec les pleurésies putrides et gangréneuses ne s'impose pas toujours du premier coup, le degre de puanteur ne suffit pas pour faire ce diagnostic; les expériences de laboratoire et l'opération sont quelquefois nécessaires pour confirmer le diagnostic.

PLEURÉSIES POTRIDES

Ce qui distingue les pleurésies putrides des pleurésies simplement fétides, c'est qu'elles portent en elles tous les caractères de la putréfaction : formation de gaz dans la plèvre (pneumothorax) et dans les tubes à expériences; formation de phiegmons gazeux sur le trajet d'une ponction exploratrice dans les parois du thorax; apparition d'œdème phiegmoneux gazeux dans les tissus d'un animul inoculé, prostration rapide du malade, extrême gravité de mal, accélération et petitesse du pouls, tendance au collapsus et à la syncope Avant d'entamer la description de cette pleurésie putride, je tiens à en présenter quelques cas qui donneront une idée exacte de son évolution.

Le 24 octobre dernier entrait dans mon service une femme de trente-deux ans dans un état alarmant. La première impression était des plus mauvaises : teint blème, forte fièvre, dyspnée violente, abattement profond, collapsus imminent, amaigrissement considérable : tout dénotait, des le premier abord, une situation extrêmement grave. En approchant de la malade, on était frappé de la puanteur de l'haleine; la toux était fréquente et le crachoir contenait une expectoration diffluente, sanieuse, grisâtre, d'une grande fétidité. Le n'était ni le liquide purulent des vomiques, ni l'expectoration de la bronchectaie. Cet état quasi-adynamique, associé à la fétidité de l'haleine et des crachats, donnait l'idée de la gaugrène pulmonaire. Nous allons voir qu'il n'en était rien.

Nous examinons la malade : rien à gauche de la poitrine ; nous constatons à droite un épanchement de 5 à 600 grammes et des râles humides au-dessus de la zone pleurale. Il y avait donc là un épanchement pleurétique et une lésion pulmonaire.

Le début de la maladie avait été des plus nets. Le 16 septembre, était survenu, brusquement, au côté droit de la portrine, une très vive douleur avec frissons, c'etait l'entrec en scène du mal. A cette époque, cette femme était chez elle, convalescente d'une grande opération, faite le 19 août a l'hôpital, pour double salpingite et fibrome utérin; uterus et ovaires avaient été enlevés. Le jour de cette operation, la malade fut prise d'une hémorrhagie si abondante, qu'un éleve de garde n'eut que le temps de pratiquer d'urgence le tamponnement vaginal. La perte de sang provoqua une syncope et, pendant quelques jours, cette femme, très affaiblie, put à peine se rendre compte de ce qui se passait autour d'elle. Les forces revinrent lentement, et, le 10 septembre, la plaie abdominale teant cicatrisée, la malade quitta l'hôpital et rentra chez elle.

C'est le 16 septembre, dix jours après la sortie de l'hôpital, et quatre semaines après l'opération, qu'éclata brusquement l'épisode thoracique dont je viens de parler : frissons, lièvre, et vive douleur au côté droit. La toux devint fort pénible, chaqué saccade de toux ravivant les douleurs et quelques jours plus tard apparurent des crachats diffments et fétides. Un de mes chefs de clinique, M. Apert, qui vit la malade cher elle, constata un épanchement de la plèvre droite et retira un denn-litre de liquide sale et sans odeur. L'évacuation du liquide ne modifia guère la situation, la fièvre et la dypsnee persistèrent, l'expectoration continua avec sa fétidité et la malade entra à l'Hôtel-Dieu. J'ai dit quel était son état à ce moment. Une ponction à la seringue de Pravaz ramena da liquide sameux, grisâtre et d'une telle felidité, qu'à ne feme compte que de cette puanteur on aurait pu songer à la gangrène.

Malgré ces constatations, le diagnostic n'était pas fort aise; nous savions que cette femme était atteinte, d'une part de lésion pulmonaire avec expectoration fetide, et d'autre part d'épanchement pleural également fétide; nous savions que la lesson pulmonaire avait éte la première en date, puisque la fétidité des crachats avait devancé la fétidité de l'épanchement, mais restait à savoir quelle était la nature des lésions et quelle était leur origine.

Il y avait donc un double diagnostic à faire: diagnostic anatomo-pathologique et diagnostic pathogénique. Le diagnostic anatomo-pathologique consistait à savoir si les lésions étaient ou non gangréneuses; y avait-il gangrène du poumon et de la plèvre, ou bien, sous l'apparence de la gangrène, n'avions-nous pas affaire à une infection putride sans mortification des tissus ce qui est différent comme pronostic. Et en tout cas, quelle était la porte d'entrée de cette infection; avait-elle une origine embolique ou une origine aérienue; les germes avaient-ils été véhiculés par le sang ou par l'air? Chacune de ces questions avait une importance de premier ordre, il fallait essayer d'y répondre.

Noublions pas que la malade avait subi une grande opération abdominale quatre semaines avant l'apparition des accidents pulmonaires et pleuraux; il était donc permis de penser à la possibilité d'une infection embolique d'origine abdominale. A cette hypothese, on pouvait objecter, il est vrai, que l'épisode pulmonaire et pleural était survenu quatre semaines après l'opération et que du reste, les suites de l'opération avaient été assez heureuses pour permettre d'éloigner toute idée d'infection d'origine abdominale. Ces objections ont leur valeur, mais elles ne sont pas suffisantes, car je pourrais citer des exemples d'infection embolique à distance, survenues des semantes après l'extinction d'un fover originel infectant; temoin l'appendicite. témoin l'otite. En effet, l'histoire de l'appendicite nous apprend que des infections à distance, infections du foie, du poumon, de la plèvre, peuvent survenir, alors que le foyer appendiculaire est éteint, la migration des gents pathogenes s'etant faite en silence, pendant la phase active du processus en cavité close. J'ai longuement étudié cette

question dans mes lecons sur l'appendicite et j'ai dit combien est flagrante la disproportion entre ce tout petit foyer appendiculaire parfois peu bruyant, et ces énormes lesions trop souvent mortelles, du foje, du poumon et de la pleyre.

L'histoire de l'otite nous apprend également que des infections à distance, abcès du cerveau et du cervelet, gangrène du poumon, peuvent survenir alors que le foyer otique parait être éteint. Je décris longuement ces terribles mefaits de l'otite, aux chapitres concernant les abcès du cervelet et

la gangrène du poumon.

Dans le même ordre d'idées, ce qui se passe parfois après l'accouchement donne singulierement à réflecher. L'accouchement s'est fait dans les mentieures conditions, tout s'est passé à souhait, l'asepsie la plus rigoureuse a éte observer, on n'a constaté aucune infection apparente, et cependant des embolies microbiennes peuvent former dans le poumon des infarctus septiques avec ou sans pleurésie purulente. J'insiste donc sur ce fait qu'un foyer infectant abdominal mal etcint, appendiculaire, otique, utérm, ou autre, peut être l'origine d'infections redoutables.

Un nouvait donc se demander si les lésions pulmonaire et pleurale de notre malade, opérée quatre semaines avant, n'avaient pas pour origine un foyer abdominal. Un va voir

qu'il n'en était rien.

Au cours de notre interrogatoire, cette femme avait parlé d'écoulement vaginal fetide qui durait depuis un mois, malgré des injections pratiquées tous les jours. On pratique le toucher et on sent au foud du vagin comme un gros bourgeon enclavé dans un infundibulum. L'examen au speculum fait voir une masse grisâtre enchatonnée par la minqueuse ordématiee. Toutes ces parties étaient baignées dans un fiquide sanieux d'une horrible tétidité. Apres irrigations multiples, on saisit avec des pinces la masse qui était enclavée au fond du vagin et, après quelques ractions, on l'attire au dehors. Quel ne fut pas l'étonnement

^{1.} Le foie appendiculaire. Clinique medicule de l'Hotel-Dieu, 1 II, p. 16%.

de voir un paquet de gaze tout entier, qui n'était ni sectionné ni déroulé et qui était resté entoui dans le vagin, oublié par mégarde, depuis le tamponnement nécessité par l'hémorrhagie post-opératoire!

Au moment de l'extraction de cet énorme corps étranger qui séjournait la depuis longtemps, une odeur infecte se répand et une cinquantaine de grammes de liquide tetide s'écoulent. Après injections vaginales abondantes, on apercoit sur la muqueuse du fond du vagin des ulcérations peu profondes à fond sanieux, à bords rouges et non décolléstées ulcérations saignent facilement quand en écarte les ralves du spéculum pour déplisser l'arrière-fond du vagin.

Cette fois, nous tenions le corps du délit et nous pouvions entrevoir l'enchaînement des accidents. Le fond du vagin avait été transformé en cavité close par le tampon oublé. bons ce terrain de culture, favorable à la virulence microbienne, des ulcérations s'étaient produites; les microbes, sous forme d'embolies septiques, avaient pénétré dans le système veineux, et avaient determiné un foyer pulmonaire et un foyer pleural.

L'ablation du tampon fut suivie d'un abaissement de la temperature, ce qui est naturel, puisque nous venions de faire disparaître le foyer où s'élaborait la tuxi-infection; mais l'état de la malade resta tout aussi mauvais et la tièvre reparut, ce qui s'explique, car les lésions pleuro-pulmonaires continuaient leur évolution.

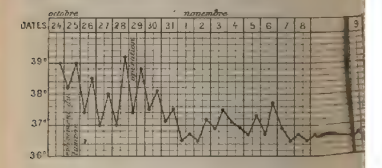
Ces lésions étaient-elles putrides sans être gangréneuses; avions-nous l'heureuse chance que la mortification des tissus ne fût pas associée à la putréfaction? Cette question devait être élucidée, mais pour le moment l'indication urgente était de supprimer le foyer pleural et voir ce qu'on pourrait faire pour le foyer pulmonaire.

Je priai mon ancien interne. M. Marcon, chef de clinique de M. Duplay, de se charger de l'operation. In denn-litre de liquide extremement fétide jaillit par l'incision; ce liquide ne contenait aucun lambeau de sphacèle.

L'absence de lambeaux sphacelés avait une importance

considérable, ce fait négatif permettait d'éloigner l'hy somme l'absence de fibse de gangrène pleurale, comme l'absence de fibse d'élastiques et d'éléments sphacélés dans les crachats permettait d'éloigner l'hypothèse de gangrène pulmonaire

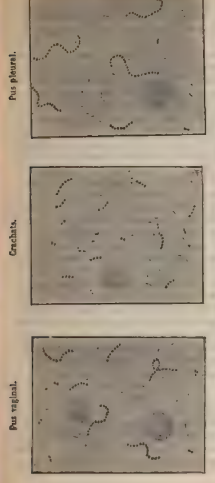
Après l'operation, la fièvre tombe et l'état général s'amliore rapidement. L'expectoration fétide duminue et cesse et dix jours. Trois semaines plus tard la malade était complés eté ment guérie. Ci-joint sa courbe de température.



Revenons maintenant sur quelques particularités de cette observation. Les recherches bactériologiques faites par M. Apert ont porté sur le liquide fétide du vagin, sur les crachats tétides et sur le liquide fetide de la plevre. Dances trois foyers, existent les mêmes microbes, aérobies et anaérobies, ces derniers ayant une importance préponderante. La planche ci-jointe en donne une idée; on y voit un microbe aérobie, en forme de streptocoque, et des microbes anaérobies, cocco-bacilles, cocci en amas, diprocoques, cocci isolés, nombreux bacilles très grêles.

Les cultures ont donné les resultats suivants :

Cultures aérobies. — Les cultures aérobies faites avec le pus du vagin et de la plèvre ont été très magres. On y suit seulement une douzaine de très petites colonies formées par



Examen d'une lame colorée au blou de methylene ; nombreux li ueucytes, streplacoques en longues chalhetter; montherer hacilles grelles; teve fins cocci groupés ca amas; cocci jsolés et diplocoques. Par le gram, la plupant de ces lermes microbiennes sont décolorées; ou ne voit plus que le streplocaque et des cocci isolés. Pus raginal.

Grachats. - Examen d'une fame calorée au bleu de méthyètre : leucarytes; streptocaques en languos chaînettes; nombreux bacilles greeles; fins cocci groupés en amas; diplocoques et cocci isoles. Par le gram, le streptocoque et quelques cocci restent seuls colorés.

Pur plearnt Framen d'une fame colonée au bleu de méthylène; leucocytes, streptocoques en chaînettes; nombrenx bacillus grelles, hus cocci en amas; diplocoques el cucci isocia. un streptocoque à grains irréguliers prenant le gram. Les cultures faites avec les crachats ont donné le même streptocoque, quelques colonies de staphylocoque dore et une grosse levure blanche.

Cultures anaérobies. — Les cultures anaérobies ont été faites avec des échantillons des trois liquides du vagin, de la plèvre et des crachats : 1° sur honillon en tubes-pipettes de Pasteur ; 2° sur gélose en tubes de laborius-Veillon.

Le beuillon s'est rapidement troublé: il s'y est développé une odeur fétide et il s'y est formé des bulles gazeuses qui remontent à la surface quand on secone le tube. A l'examen microscopique on n'y voit pas de streptocoque, mais on y voit un grand nombre de formes bacillaires et de fins corra.

Les tubes de Laborius ont été ensemencés par dilutions successives (une goutte de liquide mise dans un premier tabe, une goutte de cette dilution portée dans un second tube et ainsi de suite). Dans les premières dilutions, les colonies sont trop serrées pour pouvoir être isolées; il s'y forme, dés le troisième ou quatrième jour, des yaz qui brisent la gélose, phénomène de fermentation dus aux microbes anaérobies cultivés dans les tubes.

Dans les dilutions plus étendues, il est facile d'étudier deux espèces qui existaient dans les tubes ensemencés avec le pus vaginal, avec le pus pleural et avec les crachats. L'une de ces especes se présente sous forme de colonies lenticulaires, blanches, opaques, does à un gros coccus un peu allongé (cocco-bacille) isolé ou disposé en diplocoques et en amas, et prenant le crain. L'autre espèce se présente sous forme de colonies muriformes, jaunâtres, dues à de tins cocci en amas.

bes expériences ont été faites sur des animaux. Deux cobayes ont recu sous la peau, l'un un demi-centimètre ente de pus vaginal, l'autre un demi-centimètre cube de pus pleural sans résultat. Un lapin a recu dans les veines un demi-centimètre cube de pus pleural, sans autre résultat qu'une indisposition serieuse qui a cédé après deux jours.

Les recherches bactériologiques dont je viens de parler permettent de reconstituer la nature et l'évolution de l'infertion de notre malade. La maladie s'est faite en deux étapes. C'est du fond du vagin transformé en cavité close par le tampon qu'est partie la toxi-infection. M. Halle, dans un important travad⁴, a établi que le vagin, à l'état normal, contient des microbes aérobies sous forme de streptocoque différent du streptocoque pyogène, et des microbes strictement anaérobies (formes bacillaires) qui inoculés à l'anunal, en culture pure, sont susceptibles d'amener des abcès et des gangrènes. La toxi-infection aéro-anaérobie a donc prisnaissance chez notre femme dans le cloaque vaginal tamponné. Les germes infectioux ont été transportés par voie veineuse au cœur droit: de là, ils ont été lancés au ponmon et sont passés dans la plèvre, à moins que la plèvre n'ait éte infectée séparément. L'infection pulmonaire s'est traduite par les frissons, la fièvre et le point de côté. Un territoire pulmonaire dont la limite ne peut être précisée, a été embolisé et transformé en infarctus putcide, mais non gangréneux. Le liquide pleural, louche à la premiere ponction, était putride à la deuxième ponction. Ainsi se sont constituées les étapes vaginale, pulmonaire et pleurale du processus infecticux, le fait chique avant ici toute la rigueur d'un fait expérimental.

Dans toute cette série infectiouse, l'infection a été putride, elle n'a pas été gangréneuse. Elle a été putride, la preuve en est dans le dégagement de gaz provoqué en cultures anaérobies. Elle n'a pas été gangréneuse, car on n'a retiré de la plèvre aucun lambeau sphacélé et l'analyse des crachats n'a décelé ni fibres élastiques m éléments splacélés, les, le processus de putréfaction n'a pas été associé a la

mortification.

L'histoire de l'appendicite nous fournit une ample moisson de pleurésies oxéneuses, les unes putrides, les autres gangréneuses. J'ai longuement étudié cette question de la pleuresie

^{1.} Halle. Bacteriologie du canal genital de la feveme. Paris, 1898.

appendiculaire, à l'un des chapitres précèdents. On peut même dire que l'appendicite est une des sources les plus fréquentes des pleurésies putrides. Parmi les nombreuses observations que j'ai rassemblées dans ce chapitre, il en est une, celle qui concerne un malade de mon service, qui est un modèle du genre. Cet homme nous arriva moribond avec une vaste pleurésie droite compliquée de pneumothorax; il succomba en quelques beures avant l'opération. L'histoire du malade racontee par sa famille et l'autopsie. permirent de reconstituer la scene morbide. La plèvie contenait trois litres et demi de pus nauséabond et des gaz. Pleurésie et pneumothorax étaient le résultat d'une infection appendiculaire. Les lésions parties de l'appendicite s'étaient étagees dans la partie droite de l'abdomen et avaient atteint la cavité thoracique droite. lei l'infection putride n'était pas d'origine embolique comme dans le cas precedent, les lésions s'étaient faites par continuité.

Je crois utile de citer encore quelques cas de pleurésie

putride.

Cas de M. Widal!. — Un homme est pris brusquement de douleur extrêmement vive an côté gauche de la potrine et de dyspnée si violente qu'on deit le transporter dans une pharmacie. La douleur, momentanément calmée par une injection de morphine, reparaît sans interruption. La dyspnée s'accroît, la toux devient quinteuse, l'état s'argrave rapidement et le malade entre dans le service de M. Widal. On trouve, à la base gauche de la poitrine, de la matité et du souffie (épanchement); en haut, du tympanisme et du souffie amphorique (pneumothorax). La dyspnée est si intense, qu'on pratique aussitôt une ponction qui donne issue à un litre de liquide puritorme d'odeur extrêmement l'étide.

Cette opération n'est pas suivie d'améhoration. Le lendemain les signes d'hydropneumotorax sont au complet (succussion hippocratique). Sur la partie gauche du thorax,

^{1.} Widal. Société médicule des hopitaux, séance du 3 décembre 1807.

autour du point où l'aiguille aspiratrice a pénétré, s'est développée une tuméfaction, d'un rouge vif, donnaut à la main une crépitation gazeuse des plus manifestes; phlegmon gazeux qui a commencé à se développer quelques heures après la ponction. L'opération de l'empyème est décidée, mais cet homme succombe, avant l'arrivée du chirurgien, au deuxième jour de sa maladie.

Voici les résultats de l'autopsie : à l'ouverture du thorax, s'échappe de la plèvre gauche une assez grande quantité de liquide grisatre, sanieux, extrêmement fétide, mèlé de gaz. Les plèvres débarrassees des quelques fausses membranes qui les recouvrent sont examinées avec la plus scrupuleuse attention. Ces fausses membranes sont uniquement fibrineuses, libres de toute adhérence et se détachent avec la plus grand facilité. En aucun point de la surface de la séreuse on ne trouve trace de gangrène. Le poumon gauche rétracté vers le pédicule est également examiné avec le plus grand soin; on n'y trouve en aucun point ni tubercules, ni foyer de broncho-pneumonie, ni gangrène.

Voilà donc un cas hien net de pleurésie putride sans gangrène. L'agent pathogène était surtout le proteus vulgaris. In cobaye fut inoculé sous la peau avec un centimètre cube de liquide pleural. Le lendemain, au point d'inoculation, se développe une poche volumineuse, donnant à la palpation une crépitation gazeuse des plus manifestes. Sur la peau qui recouvrait cet abcès gazeux se forme bientôt une ulcération d'où s'échappe un liquide sanieux, grisâtre, très fétide, contenant des microbes variés et principalement le proteus vulgaris.

Cas de M. Courtois-Suffit. — Un homme de vingt-trois ans ayant en des frissons et un point de côté à la base du poumon droit, entre à l'hôpital Beaujeon. On constate une pleurésie droite avec épanchement evalué à un litre. En quelques jours, la dyspnée s'accentue, le malade est cyanose, la thoracentese s'impose. La ponction donne issue à

^{1.} Société médicale des hépitaux, sennce du 10 décembre 1897.

900 grammes environ de liquide purulent, peu lié, extrémement fétide. Le surlendemain de la ponction au niveau de la piquire faite par le trocart, apparalt une tumelaction ædémateuse et rougeâtre qui rappelle l'aspect du phlegmon et qui s'étend jusqu'a la base du thorax; le palper y decele une fine crépitation d'infiltration gazeuse. Les jours suivants la situation s'aggrave, la température dépasse 39 degrés, les sueurs sont abondantes et fétides, le visage est boufil et terreux, la dyspnée est violente; tout indique une aggravation rapide. On pratique alors l'opération de l'empyeme, qui donne issue à une quantité assez considérable de pustique, de teinte brunâtre, extrêmement fétide; on pratique ensuite le lavage de la cavité pleurale avec une solution très étendue de permanganate de potasse. Après quelques alternatives, le malade succombe.

Résultats de l'antopsie : à la paroi thoracique est un phlegmon gazeux développé autour du point ponctionne; la cavité pleurale contient un peu de liquide; la plérre est épaissie, mais sans trace de gangrene; le poumon no

présente également aucun point de gangréne.

Cas de M. Boinet. — Un homme de quarante-deux ans, bien constitué, est pris de frissons, de toux très périble et d'un point de côté violent à la partie inférieure gauche du thorax. Il se couche, se soigne fort inal pendant une quinzaine de jours et entre ensuite dans le service de M. Boinet. On constate un épanchement pleural gauche, ainsi qu'un souffle amphorique et un tintement métallique (pyopneumothorax). La situation s'aggrave rapidement. On fant une ponction et on retire du pus sanieux d'une extrême tétidité. Le lendemain l'opération de l'empyème donne issue à deux litres de pus d'une odeur repoussante et à des garinfects.

Le malade succombe douze jours après l'opération. A l'autopsie on trouve une pleurésie formée par trois loges pleurales contenant le même tiquide, putride, mélangé à des

^{1.} Boinet. Société médiente des hopitaux, séance du 24 décembre 1897.

gar. Il n'y avait ni communication avec le poumon, ni lésions toloreuleuses, ni gangrene pulmonaire ou pleurale.

Cas de M. Achard 1. - Il s'agit d'un jeune medecin pris d'une pleuresie droite; on fait une ponction exploratrice et on retire un liquide sero purulent et l'étide. On pratique alors une ponction évacuatrice, mais la dyspuée reste intense et le liquide se reproduit rapidement. Une deuxième ponction n'a pas plus de succès que la première; chaque fois on a retiré du pus fétide. L'examen du pus sur lamelles décèle quelques chainettes et des bacilles, l'ensemencement fournit des cultures de staphylocoques, mais il n'a pas été fait de cultures anaérobies. L'état géneral devient rapidement mauvais, le malade ne s'alimente pas, il maigrit considérablement, il a le teint terreux, la tièvre hectique apparait. En même temps un phlegmon gazeux de la paroi, avec tuméfaction crépitante se forme sur le thorax an niveau des ponctions. C'est dans ces conditions tout à fait mauvaises que l'operation de l'empyème est faite par M. Villemin, L'incision clonne issue à une grande quantité de pus et de gaz fétides, Le drainage et les lavages de la plèvre tarissent la suppuration, la plaie se cicatrise completement, et quelques mois plus tard, le malade ayant recouvré son embonpoint et la plénitude de la santé, pouvait reprendre ses occupations. C'est bien là un cas de pleurésie putride sans gangrene, a aucun fover gangreneux n'ayant été decelé cliniquement et l'évolution n'avant rappeté en rien celle de la gangrène pleuro-pulmonaire v.

Cas de M. Nelter². — Ce cas concerne un petit malade atteint de pyopneumothorax putride. Une ponction faite en ville avait donné issue à du pus horriblement fétide et à des caz. A la suite de la ponction s'était déclaré un emphysème sous cutané. L'opération de l'empyème fut pratiquée par M. Broca et l'enlant était en excellente voie au moment de la communication de M. Netter. An sujet de ces pleurésies

^{1.} Achard. Société médicale des hépitaux, séance du 10 décembre 1897. 2. Netter. Société médicale des hépitaux, séance du 30 avril 1897.

putrides, M. Netter dit qu'il a trouvé, mélangé à d'autres micro-organismes, un bacille anaérobie ayant la forme de

filaments longs et minces.

Description. — Ces nombreuses observations nous permettent de jeter un coup d'œil d'ensemble sur les pleurésies putrides. Ces pleurésies putrides occupent surtout la grande cavité pleurale, à l'inverse des pleurésies fétides qui sont surtout l'apanage des collections enkystées (pleurésies interiobaire, médiastine, diaphragmatique). Le liquide des pleurésies putrides est séro-purulent, trouble, grisàtre, mal bé; placé dans une éprouvette, il se divise en deux couches, une inférieure, dense et opaque, supérieure, plus transparente.

Ces pleurésies putrides ont fréquemment une origine embolique; le foyer originel est des plus variables, foyer vaginal et foyer appendiculaire, comme chez nos malades, otite, ostéomyélite, phlébites, etc. Dans quelques cas, la pleurésie putride est la conséquence de lésions de voisinage (poumon, médiastin). Elle peut être provoquée par des lésions abdominales: suppurations rénales, hépatiques, empyème sous-phrénique, avec ou sans perforation du diaphragme. Dans d'autres cas, la cause et l'origine restent inconnues.

Sous l'influence de ses microbes, surtout anaérobies, la pleurésie putride a pour attribut la formation de gaz (putréfaction). Ainsi s'explique l'apparition d'un pneumothorax sans que la cavité pleurale soit perforée. Ce pneumothorax, autrefois appelé essentiel, est lout le contraire du pneumothorax par perforation est dù à l'introduction de l'air dans la plèvre, tandis que le pneumothorax par putréfaction se fait dans la cavité pleurale à l'abri de l'air. Au point de vue clinique ce pneumothorax par putrefaction donne à l'auscultation et à la percussion les mêmes signes que le pneumothorax par perforation : tympanisme, souffle amphorique, respiration métallique, succussion hippocratique.

La formation de gaz peut se poursuivre dans les parois du thorax et provoquer un phlegmon gazeux. Une simple pour-

tion aspiratrice suffit pour semer des germes de putréfaction dans les tissus de la paroi. En quelques heures un œdème phiegmoneux, gazeux, en est la consequence.

L'expérimentation aboutit à des résultats analogues, l'inoculation d'une goutte de liquide pleural dans le tissu cellufaire d'un anunal provoque le même phlegmoni gazeux (Widal).

Entin le développement de gaz peut être obtenu dans les cultures anaérobies faites avec les agents pathogènes des pleurésies putrides.

Le diagnostic des pleurésies putrides est impossible avant la ponction. Toute pleurésie putride est accompagnée, il est vrai, de symptômes généraux rapidement graves, petitesse et accélération du pouls, augoisse dyspincique, prostration, tendance à l'adynamie et au collapsus, symptômes qu'on retrouve rarement dans d'autres varietés de pleuresies. En pareil cas. l'adjonction d'un pneumothorax est en faveur de la putridité; néammoins, la nature putride de l'épanchement ne peut être établie que par la ponction exploratrice. Aussi, en face d'un épanchement pleural qui laisse quelques doutes sur sa nature, cet épanchement fut-il peu abondant, il faut se hâter de confirmer le diagnostic par la ponction, be plus, la ponction doit être immédiatement survie de thoracotomie, avec ou sans résection costale, car le trajet de l'aiguille aspiratrice à travers les tissus peut s'infecter rapidement et devenir, en quelques heures, l'occa-Bion d'un phlegmon diffus gazeux d'une gravité exceptionnelle.

Mais, dira-t-on, la ponction, à elle seule, ne nous fait constater que la puanteur du liquide; elle n'en fait pas constater sur-le-champ la putridité. A cela je repondrat qu'il timporte peu, pour l'instant, que la pleurèse soit fetide ou putride, toute pleurèsie ozéneuse doit être opérée saus relaid; les examens bactériologiques et les travaux de laboratoire viennent plus tard; ce qui prime tout, en pareil cas, c'est d'opération.

Decupous-nous actuellement des pleurésies gangréneuses.

PLEURÉSIES GANGRÉNEUSES

Les phénomènes de putréfaction que je viens de décrire plus haut, sont communs aux pleuresies putrides et aux pleuresies gangréneuses. Le qui distingue ces deux varietes, ce n'est pas le degré de puanteur du hquide, c'est la mortification des tissus, ce sont les lambeaux sphaceles qui flottent dans l'épanchement ou qui adhérent aux parois.

La description de la pleurésie putride et de la pleuresie gangreneuse, se confond par bien des côtes; neanmonts, la pleuresie gangréneuse peut revêtir deux modalites qui ont leur importance : tantôt la pleuresie gangreneuse est indépendante de toute gangrène du poumon, tantot la gangrène est pleuro-pulmonaire, ce qui est heaucoup plus grave. Ir vais d'abord citer des observations de pleuresies gangreneuses independantes de gangrène du poumon.

Cas de Combyet Vogt*. - l'a jeune enfant de onze aus est pris d'une pleurésie gauche, et quelques jours plus tard, le petit malade qui, jusque là, semblait peu dyspnéique, se réverlle en poussant des cris et présente une veritable ortopnée. Le lendemain MM. Comby et Vogt constatent une dyspuee extrême. et une fievre à 40 degrés; à la base du côté gauche un trouve les signes d'un epanchement et, au-dessus, les signes d'un pneumothorax. On pense tout d'abord à un pneumotherax par perferation Juberculeuse du poumon. Quatre jours plus tard, une ponetion donne issue à un demo htre de pus horriblement fétide. Un modifie alors le premier diagnostic et on pense a un pro-pheumothorax gangreneux. M. Comby pratique l'operation de l'empyème dans le septième espace intercustal el tombe sur un paquet de fansics membrancy qu'il faut dilacerer avec le dougt, betry ou trois litres de pus horriblement fetide s'ecoulent par l'incision, Après de nombreuses péripeties l'enfant a lim par guerir de sonempréme gangréneux.

^{1.} Comby et Vogt. Empo une congreneux avec preumothorux. Soc. m. sl. des hopiliaux, scance du 50 avril 1891.

Cas de M. Rendu!. — On amène à l'hôpital Necker dans le service de M. Rendu un homme ayant les apparences d'un phthisique récemment atteint de pneumothorax. Cet homme amagri, cyanosé, est excessivement oppressé; la toux est fréquente; l'haleine est sans odeur, la température est normale. A la base droite de la poitrine on trouve un épanchement pleural; au-fessus on constate un pneumothorax; en pratiquant la succussion on percoit nettement un bruit de flot avec retentissement métallique du liquide déplace. Cet état aurait debute quelque temps avant par une douleur violente au côté droit. Le surlendemain de l'entrée a l'hôpital, la situation est alarmante. l'oppression est considérable, la cyanose est plus prononcée, le cœur est fortement refoulé à gauche. Dans la soirée le malade est asphyxiant, on fait une ponction à la seringue de Pravaz et on retire du pus extrêmement fetide. L'opération de l'empyème est pratiquée d'urgence par M. Rist; il s'écoule trois quarts de litre de liquide fétide et on pratique un lavage avec une solution de permanganate de potasse. Le surlendemain on constate à la base droite du thorax un cedeme douloureux avec crépitations emphysemateuses. On incise et il s'écoule une sérosité très fétide mèlée de bulles de gaz, Plus tard, apparaît une plaque phlegmoneuse de même nature, an bras ganche, en un point qui avait été vacciné quelques jours avant. La situation du malade devient fort inquiétante; l'agitation et le délire ont une vive intensité; le pus de l'empyème redevient très fétide et un lavage fait sortir de la plèvre un grand lambeau de fissu neirâtre, sphacile, extrêmement fétide, dans lequel le microscope décèle la présence de fibres élastiques. Enfin le malade finit par guérir. L'examen bacteriologique fait par M. Rist a surtout decele la présence d'anaérobies.

Voità des cas de pleuresie gangreneuse, sans gangrène

¹ Scance du 5 février 1896. B en que l'auteur ait intitulé sa communicarion » q'houresse putrale », la pleure sa putrale el auteur ir ilite gangratarione, puisque en a frouvé » un grand ha ilor un de tissu sphacelé dans lequel les microscope à decouvert des fibres elastiques ».

THE SECRET OF SECRET AND ASSESSMENT OF SECRET OF SECRET

policy on the district manual of the line of the line

The color of the particular participation of policy of the participation of participation o

All persons the controlled Laboration of higherters and the controlled to the physics part of the controlled to the physics part of the controlled to the co

nouvelle poussée, on retira de la cavité thoracique un lambeau gaugréné. Entre les pleurésies putrides et gaugréneuses la ligne de démarcation chinique n'est donc pas absolue, putréfaction et mortification pouvant évoluer parallèlement ou successivement.

L'adjonction de la gangrène pulmonaire à la gangrène pleurale ne peut être reconnue que par la fétidité de l'haleine et de l'expectoration, et par la présence dans les crachats, de fibres élastiques et d'éléments sphacélés.

Telle est l'histoire des pleurésies ozéneuses et de leurs trois groupes : pleurésies fétides, putrides et gangréneuses ; la puanteur de l'épanchement, première étape du diagnostic, ne peut être révélée que par la ponction qui doit être hâtive, et l'intervention chirurgicale immédiate est le seul mode de traitement.

§ 15. DES VOMIQUES

Définition. — A ne considérer que son étymologie, le mot vomique, de vomere, vomir, est mal appliqué au symptôme que nous allons étudier; mais l'usage l'a consacré, et le mot vomique sert à déterminer le rejet du pus par les voies respiratoires, comme l'hémoptysie sert à déterminer le rejet du sang venu des mêmes voies. L'usage a même été plus loin, et par abus de langage on a fini par englober sous la même désignation le symptôme et la lésion, et l'on a dit; vomique pulmonaire, vomique pleurale, vomique hépatique, c'est-à-dire collection purulente du poumon, collection purulente de la plèvre ou du foie, ayant fait irruption dans les brouches, et rejetée au debors.

Toutefois, et ici encore il faut s'entendre, la simple expectoration d'un liquide purulent ne suffit pas pour constituer la vomique; un sujet atteint de caverne tuberculeuse rend des crachats purulents, mais il n'a pas plus de vomique qu'un malade atteint de pneumonie lobaire n'a d'hémoptysie parce qu'il rend des crachats rouillés ou sanguinolents. Le mot vomique suppose le rejet d'une collection purulente d'une certaine importance. Ainsi certains malades atteints de dilatation des bronches ont de véritables vomiques ; le malade atteint de gangrene pulmonaire peut éliminer son foyer gangréneux et parulent sous forme de vomique. Tout cela est subtil, j'en conviens, mais les mots n'ont de valeur que par l'idée qu'on y attache.

D'après cette définition de la vomique, on voit déjà que l'irruption d'une collection purulente dans les canaux de la respiration pourra prendre naissance dans les organes de l'appareil respiratoire (bronches, poumon, plèvre), ou en

dehors d'eux (toie, rein, etc.).

Description. — L'étude complète des vomiques comprend donc le diagnostic du symptôme et le diagnostic de la lésion : le me contenteral d'en esquisser ici les princi-

pales variétés.

1º Vomique pulmonaire. — La pneumonie suppure assez souvent (hépatisation grise), mais le pus se collectionne bien rarement en alués. Il faut lire les travaux de Laennec, de Graves 1, de Tronsseau 2, pour voir combien sont rares les abcès pulmonaires dans le cours de la pneumonie; si rares, que Grisolle 3 n'est arrive à en reunir que vingt-deux eas bien authentiques. Ces abcès se forment parfois très rapidement, au cinquième jour de la pneumonie (Woillez 2), au douzieme, et ils ne sont jamais rejetés au dehors plus tard que le vingtième jour.

Le pus de la vomique pulmonaire est peu abondant, plalegmoneux, parfois mélangé de sang et d'une coloration brunaître. Le pneumocoque est son agent pathogène. Aussitét après l'évacuation de l'abcès, les signes stéthoscopiques changent, et dans la région où on avait constaté des signes de pneumonie, on peut trouver actuellement des signes cavi-

taires, du souffle caverneux, du gargouillement.

1. Graves, Clin mid., t. II.

Te asseme thin, ned, t. 1, p. 758: Vaniques péripheumaniques,
 Gres lle, Traité de la programace,

^{4.} Woillez. Mal. any des org. respirat.

2º Fomiques pleurales. — Ces vorniques sont de beaucoup les plus frequentes; elles succolent à une pleurésie purulente partielle, pleuresie interlobaire, médiatine, diaphragmatique ou à une pleurésie purulente de la grande cavité pleurale. C'est la vomique de la pleurésie interlobaire qui est, de toutes, la plus fréquente. D'une façon générale, les vomiques pleurales apparaissent beaucoup plus tardivement que les vomiques pulmonaires; les collections purulentes de la plévre s'ouvrent dans les bronches, du vingtiente au quarantième jour, et plus tard encore quand la pleurésie occupe la grande cavité pleurale. Il y a cependant une exception à cette règle, c'est lorsque la pleurésie purulente se développe chez l'enfant ou chez la femme à l'etat puerpéral; la vomique, dans ce cas, peut apparaître du quinzième au vingtième jour. (Trousseau.)

Les symptômes sont bien différents suivant que la vomique est provoquée par une pleurésie partielle qui peut ne contenir que quelques centigrammes de pas, ou par une pleurésie de la grande cavité pleurale qui peut en contenir plusieurs

litres.

hans la pleurésie diaphragmatique encystee, ou dans la pleurésie interlobaire, qui est le type des pleurésies partielles, la quantité de pus (habituellement fetide), rendue au moment de la vornque, ne dépasse pas quelques centaines de grammes; la quantité de liquide expectorée les jours suivants diminue graduellement et dans les cas heureux la tistule pleuro-bronchique se ferme et le malade guérit. C'est la un mode de guérison possible de la pleurésie interlobaire métapneumorique. Fai lenguement insisté sur l'histoire des voniques dans le chapitre consacré à la pleurésie interlobaire, je reuvoie donc le lecteur à ce chapitre, afin d'éviter les répétitions.

Dans la pleurésie purulente de la grande cavité pleurale, alors que la pleure contient deux ou trois litres de pus, les choses ne se passent pas aussi simplement. L'irruption du pus dans les bronches détermine souvent une dyspnée voisine de l'asphyxie; on a même cité des cas de mort, et le malade, en proie à une terrible angoisse, et au milieu d'efforts de régurgitation, rend par la bouche et par l'nez des flots de liquote purulent, tette première évacuation est généralement suivie d'un sonfagement; puis, quelques heures plus tard, le lendemain, les jours suivants, à l'occasion d'un changement de position, à l'occasion d'un changement de position, à l'occasion d'une quinte de toux, le malade continue à rendre un demi-verre, un verre de pus. A ce moment, il n'a plus l'air de vomir le pus, il le crache; aussitôt qu'une certaine quantité de liquide purulent s'est accumulée dans la cavité pleurale, le malade est pris de quintes de toux, et cinq, six fois, dix fois par jour, il vide son liquide pleural. Parlois l'évacuation purulente s'arrête un ou plusieurs jours pour reparaître ensuite, et, dans quelques cas, l'haleme du malade et le liquide évacué prennent une horrible fétidité.

A moins que la fistule pleuro-bronchique ne soit constituée de telle sorte qu'elle forme clapet (Chomel), l'air inspace pénètre dans la cavité pleurale, et l'on constate alors tous les

signes d'un pyo-pucamathorax.

La vomique, une tois formée, que devient la pleuresie purulente? Plusieurs modes de terminaison peuvent se prisenter: l'un, c'est la guérison, care dans la pleurésie généralisée, possible dans la pleurésie interlabaire, surtout dans

la variéte métapneumonique.

Chez certains sujets, l'amélioration consécutive à la vomique n'est que passagère, la cavité s'infecte, la fièvre ne cesse pas, le malade perd l'appêtit, maigrit, se cachectise et finit par succomber. Chez d'autres individus, la cavité purulente se rétrécit, mais la plèvre et le poumon sont envalus par une selérose pleuro-pulmonaire avec on saus dilatation des bronches, qui finit tôt ou tard par compromettre la vie de l'individu. J'ai recueilli une observation de ce genre qu'on trouvera dans la these de M. Martinez Mesa*.

On a vu, d'après la description précédente, que la vornique

Montard-Martin, La plene, purulente, p. 63.
 Plene, interbib, supparée, Paris, 1879, p. 29.

pleurale n'a lieu que si la pleurésie est purnlente. Il y a copendant quelques cas extrêmement rares où la pleurésie séro-fibrinense s'est terminée par vomique!.

5º Lonique arec hydatides du poumon. — Les voniques pleurales que je viens d'étudier sont les plus fréquentes; il y a néanmoins quelques autres varietés plus rares que je vais passer en revue. Les hydatides suppurées du poumon peuvent donner naissance à des voniques qui simulent la vonique pleurole, avec cette différence qu'on retrouve dans les matières rendues des fragments de membranes d'hydatide 2, et des crochets d'échinocoques, ainsi qu'on l'a vu au chapitre concernant l'hydatide du poumon,

4° Vonique dans les abrès par congestion. — La thèse de M. Chémeux contient neuf observations de vonnques consécutives à des abrès par congestion consécutifs au mai de Pott. Le pus rendu contient souvent des séquestres osseux.

5° Vomique par suppuration du foie. — Les abrès du foie et les kystes hydatiques suppurés du foie aboutissent assez souvent à la vomique; des adhérences s'établissent par l'intermediaire du diaphragine; une perforation survient, et le malade rend par les bronches sa collection purulente hépatique. Quand la vomique a pour origine un abe s du foie, le pus est rougeâtre, épais, parfois fetide; quand la vomique est consécutive à un kyste hepatique suppuré, le liquide purulent est mélangé à des membranes d'hydatide.

6° Vomque avec suppuration du rein³. — Les kystes suppurés du rein, l'hydronéphrose suppurée, peuvent se terminer par vomique.

Il n'est pas d'usage de considérer comme une vraie vomique la quantité de pus qui peut être rendue en une fois par un malade atteint de dilatation des bronches; c'est du moins une pseudo-vomique dont it faut bien connaître les caractères distinctifs.

^{1.} Dajol Journal de méd. et de chirurg, pratiques, 1887, p. 264.

Vigla, Arch. de méd., 1856. Tronsseau, Glin. média., 4, 1, p. 743.
 Vignes, Des vomiques. Th. de Paris, p. 60.

Le traitement de la vomique varie avec la couse qui lui a donné maissance, le traitement chirurgical donne de bons résultats.

§ 11. ÉPANCHEMENTS CHYLIFORMES DE LA PLÈVRE

La cavité pleurale, comme la cavité péritonéale, peut être le siège d'épanchements laiteux, blanchâtres, opaques, ayant 'apparence d'une émulsion; on diagnostique une pleurèsie, on décide la thoracentèse, on croit faire la ponction d'un épanchement séro-fibrineux ou purulent, et l'on retire un liquide chyliforme. Ce liquide est sans odeur, il n'a aucune tendance à 11 coagulation, parce qu'il n'est pas fibrineux; placé dans une éprouvette, il ne se forme aucun dépôt à sa partie inférieure; il se conserve des jours et parfois des semaines sans se putréfier; examiné au microscope, il ne presente que quebques leucocytes, mais il contient le plus souvent un grand nombre de fines granulations graisseuses solubles dans l'éther, et l'analyse clinique y révéle une proportion notablement exagérée de matières grasses.

Le début de l'épauchement chyliforme de la plèvre passe le plus souvent inapereu; la collection se forme et s'accroît leutement et insidieusement, à la façon des pleurésies subargues; elle est génante par son abondance; elle deplace leorganes, dévie le cœur, et aplatit le poumon; elle devient une cause d'oppression et de dyspuée, mais elle n'est pas accompagnée des symptòmes généraux et de la fièvre, qui sont si fréquents dans les épauchements purulents.

L'épanchement chyliforme n'a aucune tendance à se résorber: le liquide ne se fraie pas une issue spontance, par vomique, comme dans le cas de pleurésie purulente, et, une fois évacué par la ponction, il se reproduit avec ténacité.

La durée de la maladie peut être fort longue, les ponetions soulagent le malade, mais le liquide reparaît le plus souvent, et la guérison est exceptionnelle.

Les causes de l'épanchement chyliforme de la plèyre out éte très discutées, de même que celles de l'épanchement chyliforme du pértoine, qui lui est en tous points comparable. Les anciens auteurs croyaient a l'épanchement du chyle dans la plèvre, par rupture du canal thoracique; d'autres ont eru que les épanchements chylifornies de la plèvre étaient dus à la transformation graisseuse des leurocytes d'une pleurésie purulente (Guéneau de Mussy) ou a la degénerescence granulo-graisseuse des parois pleurales chromquement epaissies (Quincke). Les observations s'etant multipliées, on a vu, ici comme pour le péritoine, qu'il est impossible d'invoquer pour tous les cas un mécanisme unique.

Il est nécessaire de distinguer plusieurs catégories d'épanchements chyliformes, bans les cas les plus nombreux, le liquide n'a ni les caracteres du chyle, ni ceux du pus transformé, il ne contient pas de leucocyles chargés de graisse, ni de cristaux d'acides gras; sa teneur en graisse n'est pas influencée par l'alimentation. Si on fait la ponction, le liquide se reforme d'emblée à l'état chyhforme : il est identique à celui des ponctions précédentes. Dans l'intéressante observation de M. Debove *, où l'autopsie fut pratiquée. le canal thoracique était sain; on trouva la plèvre doublée d'un fissu qui avait quelques millimètres d'epaisseur. formé de plusieurs couches superposées, où le nucroscope permettait de reconnaître de nombreuses granulations graisseuses. L'aspect et la structure de ce tissu, jaunâtre dans son ensemble, avec des taches plus foncées, rappelaient ceux d'une aorte légérement atheromateuse. La paroi de la plèvre, absolument lisse, ne présentait ni ulcerations, ni fausses membranes; il n'y avait dans le liquide aucun flocon fibrineux.

Mais, à côté de ces cas, où il est indiscutable que l'épanchement pleural n'est pas du chyle, et il en est d'autres où il

^{1.} Guéneau de Mussy, Chrique médicale, t. I.

^{2.} Debove. Société médicule des hôpitune, 1881.

s'agit vraiment de chylothorax. Cela est évident lorsque l'épanchement est la conséquence d'un traumatisme. La homine a le thorax pris entre la roue motuce d'une machine a saneur et le mur; il est transporte à l'hôpital où l'on decourre une fracture de la clavicule gauche et des fractures multiples de côtes. Deux jours plus tard, on découvre un épanchement dans la plèvre gauche; une ponction exploratrice ramène un liquide lactescent, coloré en rose; l'examen chimagne et microscopique montra qu'on se trouvait en présence de chyle mélangé à du sang. Dix jours après, les hématies avaient disparu, et le liquide avait l'aspect et la composition du chyle pur, ha résorption se fit sans complications, et le malade guérit assez rapidement (llandmann)¹. Dans les cas de ce genre, l'épanchement chyleux résulte de la rupture du canal thoracique. Il siège à gauche (Wiesinger, Kummel). Il a la composition histologique du chyle, et sa composition chimque varie avec l'alimentation et le moment de la digestion; on pourra y retrouver de la glycose et des pentones. et la proportion de graisse augmentera considérablement à la suite d'ingestion de beurre (Straus)3. Dans les cas de ce genre, quand la rupture est due à un traumatisme, le pronostic n'est pas trop mauvais.

Signalons maintenant un troisième groupe de faits, où la lactescence de l'épanchement n'est plus le résultat d'une affection locale, mais la conséquence d'une altération génerale des liquides de l'organisme. C'est dans les eas de ce genre que l'on peut observer la coexistence d'épanchements identiques dans différentes séreuses; on a pu voir à la fois des épanchements chyliformes dans le péritoine, les plèvres et le péricarde (Bramwell). Le sérum sanguin (Achard)*, la sérosité des vésicatoires, le liquide des œdèmes peuvent euxmêmes être opalescents. Cette opalescence des épanchements des séreuses est comparable à l'opalescence du sérum

^{1.} Handmann. Munchener medicinische Wochenscrift, 1899, p. 181.

Wesinger, Kummel. Societe medicale de Hambourg, 15 mars 18.
 Strais. Archives de physiologic, 1886, 1, p. 367.

^{4.} Achard. Société médicale des hapitaux, 1896.

sanguin étudiée par M. Widal¹. Dans ces cas, le pronostic est celui que comporte l'état général.

Entin, dans quelques observations, l'épanchement chyliforme de la plèvre résulterait de la présence dans l'éconotuie de la filaire du sang (Lancereaux).

6 15. HYDROTHORAX

L'hydrothorax est l'hydropisie de la plèvre. Cette hydropasie atteint souvent les deux plèvres à la lois; elle est constituée par un liquide analogue au sérum du sang et très pauvre en globules. C'est une sorte de transsudation séreuse, analogue à la transsudation des cedèmes.

L'hydrothorax est le résultat de causes mécaniques, dont Les plus ordinaires sont les tésions de l'orifice mitrat, et de causes dyscrasiques, dont les plus habituelles sont les cachexies et la maladie de Bright.

L'hydrothoray n'est donc qu'un symptôme qui survient à titre de complication dans les différents étals morbides que je viens d'énumerer : il s'établit sournoisement, graduellenent, sans llèvre et sans douleur; les signes en sont révélès par la percussion et par l'auscultation; ils ressemblent à peu près à ceux de l'épanchement de la pleurésie.

§ 16. PNEUMOTHORAX, HYDRO-PNEUMOTHORAX

On donne le nom de pneumathorax (Itard) à la présence d'air ou de gaz dans la cavite de la plèvre; s'il y a en ruème temps du liquide, la lésion prend le nom d'hydropneumothorax, et si ce liquide est du pus, c'est un pyonaeumothorax.

Pathogénie. - Il y a deux grandes variétés de pneumo-

^{1.} Widal. Societé médiente des hépitaux, 1890.

thorax : pneumothorax par perforation et pneumothorax par putréfaction.

Le prevmothorax par perforation est le plus fréquent, il résulte du passage de l'air dans la cavite pleurale. Le traumatisme, les blessures pleuro-pulmonaires, la tuber-culose, l'emphysème du poumon, les efforts, les infarctus, les noyeux hémorrhagiques superficiels, la pleuresie purulente généralisée et interlohaire, les foyers ganghonnaires péri-bronchiques, les kystes ou abcés du foie et du rem, sont les causes ordinaires de ces perforations pleuro-pulmonaires!

Étudions en détait quelques-unes de ces causes :

a. Effort et emphysème. — Le pneumothorax pent apparaître bruyamment a la suite d'un effort, que le sujet soit ou non emphysemateux. Un emphysémateux peut également être affeint brusquement de pneumothorax, alors même qu'il n'a pas fait un effort, Dans ces différents cas, la rupture de vésicules pulmonaires permet l'accès de l'air dans la cavité pleurale, le vide est rompu, le poumon s'affaisse, le pneumothorax est constitué. M. Gaillard à a réuni 57 observations de ce pneumothorax par effort; en voier des exemples : un clairon est pris subitement de pneumothorax en sonnant vigoureusement de son instrument. Un ecclésiastique est pris de pneumothorax dans un acces de rire violent. Un individu est pris de pneumothorax en sonlevant une chaise à bras tendu. Un étudiant est pris de pneumothorax pendant une danse désordonnée.

Dans cette variété de pneumothorax (effort ou emphysème) le début est soudain, la douleur thoracique est dechrante et l'angoisse dyspnéique est des plus violentes. On constate aussitôt les signes classiques : sonorité tympamque

^{1.} Saussier, qui a reum 151 cas de prenmothorax, les classe unsi, sur suit le 18 c mess; 19 thisse pub norme, 81, phonesie, 21, gangiene pubnomare, 7, emphyseme pubnomare, 5, apoplex e pubnomare, 5, cancer, 3, a 18 du pountien, 1, hydrones du pountien, 1, abres hepatique, 1 (Reche sur le parame therese, Parse, 1841).

2. Gallard, Le programothorax, Bibliothèque médicale.

du thorax et respiration amphorique. Bien que terrible à ses debuts, ce puenmothorax est peu grave puisque sur 57 faits de ce groupe il n'ya en que 3 déces (Galliard). Ce pneumothorax reste pur, l'adjonction de liquide (hydrothorax) est fort rare et la suppuration de ce liquide (pyothorax) est l'exception. Habituellement, la perforation pleuro-pulmomaire s'oblitère, l'air épanché dans la plèvre se résorbe, le poumon reprend ses fonctions et la guérison survient en

circlanes semaines.

b. Tuberculose. - La tuberculose est la cause la plus habituelle du pneumothorax. La perforation pulmonaire peut survenir à toutes les périodes de la phthisie pulmonaire, à une période avancée (caverne et fonte tuberculeuses), ou au début de la tuberculose, des sa première période. On a même cité des cas, et j'en ai vu, où le pneumothorax éclata chez un sujet en pleine santé apparente, comme signe avant-coureur de sa tuberculose qui ne s'était encore clemasquée par aucun symptôme. En pareil cas, le pneumo-Thorax tuberculeux ressemble absolument au pneumothorax complivsemateux et par effort. Le diagnostic pathogénique est extrémement difficile; comment savoir si le pneumo-Thorax survenant soudainement chez un sujet, sain en apparence, est oui ou non de nature Inherenleuse? Peut-être pourrait on faire usage, comme moyen de contrôle, d'une injection de 2 milligrammes de tuberculme¹. Ce moyen a ette mis en usage par M. Chauffard , et l'absence de réaction chez sa malade a prouvé que le pneumothorax n'était pas tuberculeux.

D'une façon générale, le pneumothorax est plus fréquent chez l'adulte que chez l'enfant; néanmoins en l'observe chez l'enfant à tout âge, même au-dessous de deux ans 3;

Grasset et Vedul. Diagnostic précoce de la Imbreulose humaine par de faibles doses de Juberculine. Semuene nada ale, 1896, p. 82.

^{2.} Chauffard Diagnostic de preumothorax simple par la tuberculin-La Senaine medicale, 1836, p. 501.

⁵ Ses stre. Preumothorax chez des enfants de seixe mois. Gas. hebd., 6 mit 1886.

a mais l'action de l'âge varie suivant les causes du preumothorax. Les tubercules aménent la perforation à tout âge; la rupture des vacuoles de la broncho-preumonie la détermine exclusivement dans le bas âge, de deux à quatre aus^{4 n}.

La présence de l'air dans la cavite pleurale est generalement suivie d'hydrothorax, et sur 147 cas réunis par Monneret, le pneumothorax n'est resté pur que seize fois; dans tous les autres cas il y avait formation de liquide. On a signalé quelques exemples où le liquide de l'hydro-pneumothorax s'est maintenu très longtemps à l'état séreux*. J'ai en dans mon service un malade chez lequel le liquide d'un hydropneumothorax, d'origine tuberculeuse, est resté pendant huit mois vierge de tout micro-organisme. Ce sont là des exceptions; le plus souvent, à la longue, le laguide devient purulent et contient les microbes de la suppuration, surfont quand la perforation pleuro-pulmonaire est consecutive a une caverne tubercaleuse, à un abrès; il y a resou des exemples où la purulence du liquide pleural est apparue, bien qu'il n'y ait en que simple rupture d'alvéoles pulmonaires (effort ou emphysème).

Les gaz contenus dans la plèvre sont en quantité variable: l'azote et l'acide carbonique y dominent, l'oxygène est en minime proportion, l'hydrogène sulfuré accompagne prin-

cipalement le pyo-pneumothorax.

A l'autopsie on retrouve une ou plusieurs perforations pleuro-pulmonaires; la dimension, la forme et le siège de ces perforations varient suivant la cause qui lem a donne naissance. Quand la perforation n'est pas suffisamment visible à la surface du poumon, il faut la rendre apparente; pour cela, on remplit d'eau la cavité pleurale, et l'on pra tique l'insufflation par la trachée; le bouillonnement qui se

1. Barthez et Sonné. Maladies des enfants, 1885, t. I. p. 905.

2. Ravier, De la persistance d'un epanchement sereux dans un hydro

preumotherax ancien. Taise de Paris, 1876.

^{5.} Bémer, Leçons de climique medicale, p. 390. Bans le pneumothorat, suite de taberculose, la perforation est presque toujours au tobe sup-cour, seço de préditection des fésions tuberculouses, et la perforation se fait au niveau de granulations tuberculeuses et au niveau de cavernes.

Produit au niveau de la fistule en indique le siège; mais la fistule pleuro-pulmonaire peut être cicatrisée ou oblitérée, et le corps du délit passe inaperçu.

Je n'insiste pas sur les lésions qui ont engendré le pneu-

motherax et dont la description est faite ailleurs.

Symptômes. — L'invasion du pneumothorax est bruyante ou tranquille, suivant la cause qui a donné naissance à la Deriocation: ainsi, lorsque l'irruption de l'air surprend une l'Idèvre saine et libre d'adhérences (emphysème, effort, gralitation tuberculeuse, abcès de pneumonie lobulaire), le Doumon s'affaisse et les symptômes sont subits, le point de constances, quand le poumon est déjà bridé par des constances, quand le poumon est déjà bridé par des diherences, le debut est moins bruyant, la douleur et la dyspnée sont plus lentes à paraître et sont atténuées dans leur tranifestation; il y a même des cas où la maladie est latente passe presque inaperque. Quand le pneumothorax résulte de l'ouverture d'une collection purulente pleurale dans les bronches (vomique), l'entrée de l'air dans la plèvre suit, dans quelques cas, l'issue du lequide purulent à travers les bronches

Les signes physiques du pneumothorax sont les suvants: la mensuration dénote une ampliation du thorax, à thoins qu'une pleurésie chronique n'ait déjà détermine un rétrécissement et un aplatissement thoraciques. La percussion donne un son clair et tympanique, à timbre métallique (bruit d'airain de Troussean). Les vikrations thoraciques sont diminuées ou abolies et le cœur peut être déplacé par les gaz quand le pneumothorax a lieu du côté gauche. A l'auscultation, la respiration prend un timbre amphorique, la toux et la voix deviennent également amphoriques, et fes râles se transforment en un bruit argentin anquel on donne le nom de tintement métallique. Il y a cheore un signe que l'ai fait connaître depuis longtemps : si l'on tait boire le

^{1.} Si l'on ausculte le malade à la région postérieure de la poitrone, pendant qu'on le percute en avant, la percussion prend un timbre du comme et brant est beaucoup plus développé si l'on pralique la percussion au moyen de deux pièces de montaire.

malade à petites gorgées pendant qu'on l'ausculte, la declatition du liquide provoque un bruit de glouglou à timbre amphorique. Tels sont les signes qui resultent de la presence de l'air dans la plèvre. l'existence simultanée de liquide et de gaz dans la plèvre se traduit par un bruit de clapotement qu'on entend à l'auscultation, et même à distance, à la condition qu'on ait soin de secouer un peu le malade. Ce symptôme, c'est la succussion hippocratique.

La tension de l'épanchement gazeux est variable, suivant que la perforation du poumon est, ou non, oblitérée; si la perforation persiste, la pression intra-pleurale est sensiblement la même que la pression atmosphérique; si la perforation est oblitérée, la pression intra-pleurale varie de — 7 dans l'inspiration à — 3 dans l'expiration. J'ai constaté chez plusieurs inalades que ces chiffres sont fort variables.

Le pneumothorax pur et simple peut guérir; la guérison s'obtient en trois ou quatre semaines!; mais la nature de la perforation et la formation d'un épanchement purulent aggravent le pronostic; néanmoins, j'ai plusieurs fois constaté la guérison du pneumothorax et de l'hydro-pneumothorax chez les tuberculeux.

Dans quelques cas, pneumothorax et hydro-pneumothorax ne sont pas libres dans la cavité thoracique; ils sont localisés à telle ou telle région de la cavité thoracique, à cause d'adherences préalablement formées; c'est le pneumothorax partiel

Diagnostic. — Les grands épanchements pleurétiques peuvent donner naissance à un souffle amphorique dont le timbre est analogue à l'amphorisme des épanchements gazeux³, mais les autres signes entre collections gazeuse et collections liquides sont si différents que l'erreur n'est pas possible. Les grandes cavernes de la phthisie pulmonour

^{1.} Galliard, Arch. de med., 1888.

^{2.} Tous ces bruits amphoriques sont dus à la cavité remplie de gaz, qui joue le rôle d'une caisse de resonance; le tintement métallique lui rième n'est autre chose qui un râle qui prend, au contact de cette cavit, en timbre spécial, et il n'est pas utile, pour que le tintement se problèm, qu'il y ait communication entre la cavité et la bronche dans laquelle le râle prend naissance.

simulent le pneumothorax, mais les cavernes sont presque toujours localisées au sommet du poumon, les râles y deviennent du gargouillement, et les signes d'amphorisme y sont moins accusés.

Dans quelques cas, le pneumothorax et l'hydro-pneumothorax partiels sont d'un diagnostic fort difficile. Il est essentiel alors de procéder à l'examen méthodique du malade, en décomposant le thorax en trois régions, antérieure, axillaire et postérieure (Jaccoud).

J'ai décrit un pneumothorax partiel inférieur, à symptômes pleuro-péritonéaux, qui a fait le sujet de thèse de M. Tolmer². Ce pneumothorax ne doit être confondu, mavec l'abcès sous-phrémque³ qui n'est autre chose qu'une affection abdominale avec symptômes pleuraux, ni avec certaines péritonites sous-diaphragmatiques.

Le pneumothorax ou l'hydro-pneumothorax étant reconnus, il taut encore diagnostiquer la cause qui les a produits, car l'étiologie de la perforation pleuro-pulmonaire est la base principale du pronostic.

Le traitement est variable suivant que le malade a un hydropneumothorax ou un pyo-pneumothorax. Chez un tuberculeux atteint d'hydro-pneumothorax, it est peut-être préférable de ne pas retirer le liquide pleural, car l'évolution de la tuberculose peut être eurayée dans le poumon ainsi comprine. Dans un cas de pyo-pneumothorax, M. Potain a obtenu un succès éclatant à la suite d'injections pleurales d'air stér, lisé*.

l'ai en l'occasion de traiter un pyo-pneumothorax tuberculeux par des ponctions multiples; à chaque ponction on ne retirait qu'une cinquantaine de grammes de liquide, et l'on pratiquait ensuite une injection intra-pleurale avec solution de sublimé. Cette longue observation a été publiée par mon interne M. Charrier.

1. Lecons de clinique médicale, 1885, p. 196.

2. Paramotherax partiel inferieur. Th. de Paris, 1891.

3. Ramadon. Du pneumothorax sous phrenique. To de Paris, 1891.

4. Commerie, a l'Acad, de mé les ne, 24 avril 1888.

B. Revue de médecine. 10 février 1892.

Pneumothorax par putréfaction. - Je ne me suis occupé jusqu'ici que du pneumothorax par perforation, On avait admis autrefois un pneumothorax essentiel, indépendant de toute perforation et consécutif à l'exhalation de gaz par la plèvre. Ce pneumothorax n'est plus admis. Mais certains auteurs avaient avancé qu'un liquide purulent de la plèyre peut engendrer par sa décomposition un dégagement de gaz et donner lieu à un pneumothorax. Cette dermère forme existe en effet, elle est due au processus de putréfaction, principalement par microbes anaérobies. Je me suis occupé de ce pneumothorax par putréfaction dans un chapitre précédent, concernant les pleurésies putrides et gangréneuses, je n'y reviens pas. Le pneumothorax par putréfaction est le contraire du pneumothorax par perforation. landis que le pneumothorax par perforation est dù an passage de l'air dans la cavité pleurale, le pneumothorax par putréfaction est dù au dégagement de gaz dans une cavité où l'air n'a pas pénétré.

CHAPITRE VI

MALADIES DU MÉDIASTIN

& I. TUMEURS DU MÉDIASTIN

Anatomie. — Les organes du médiastin sont si nombreux, leurs bésions sont si fréquentes et leur disposition est si importante à connaître au point de vue des troubles apportés par la présence de ces lesions, qu'il me paraît utile de rappeler en quelques mots l'anatomie de cette region médiastine.

Un donne le nom de médiastin à la cavité de forme irre-

gubère, comblée par de nombreux organes, qui occupe dans le thorax l'espace rompris entre le sternum, la colonne vertebrale et la face interne des poumons! Pour comprendre la constitution de la cavité médiastine, il suffit de savoir comment se comportent les plèvres à ce niveau. Après s'être un instant adosses derrière le sternum, les plèvres s'écartent, et dans cet écartement, qui s'étend de la partie postérieure du sternum au pédicule du poumon, elles circonscrivent un dernier espace que quelques auteurs ont nommé médiastin antérieur; puis, continuant leur chemn du pédicule du poumon à la face antérieure de la colonne vertébrale, elles circonscrivent un second espace qui, par opposition au premier, a reçu le nom de médiastin postérieur.

La partie antérieure (médiastin antérieur de certains auteurs) mesure, comme hauteur, le diamètre vertical antérieur du thorax. On peut eu comparer la forme a celle d'une pyramide à trois faces, dont deux latérales et une postérieure. Les deux faces autéro-latérales sont formees par les feuillets de la plevre qui s'attachent au sternum : elles sont en rapport, la droite surtout, avec le poumon; la face postérieure, moins large, répond en bas à l'orsophage, et en haut à l'orsophage et à l'aorte thoracique. L'est dans cet espace, à peu près triangulaire, que sont contenus les organes suivants:

Le péricarde, qui s'étend verticalement de l'appendice xiphoide au milieu de la première piece du sternum, et qui, horizontalement, se prolonge (au niveau du quatrieme espace intercostal) de 8 à 10 centimètres à gauche de la ligne médiane du sternum, et de 2 à 5 centimètres a sadroite.

Le cœur, dont la pointe correspond à la sixième côle, et se trouve à 10 centimètres environ de la ligne médiane du sternum. La crosse de l'aorte, qui correspond a la partie médiane et supérieure du sternum, et qui loge le plevus cardiaque dans sa concavité.

Sur le même plan que ces vaisseaux on trouve : a deoite,

1. Letalle. Technique des autopaies. Paris, 1905.

le tronc brachio-céphalique et la veine cave supérieure; à gauche, les artères carotide primitive et sous-clavière, et, plus en dehors, les nerfs pacumogastrique récurrent et phrémque.

En arrière de ces organes est le pédicule des poumons, formé : 1° par les bronches, dont la situation dans le médiastin est sur le même plan que la partie interne des deuxièmes espaces intercostaux; 2° par les artères pulmo-

naires; 5° par les veines pulmonaires.

La partie postérieure du médiastia (médiastia postérieur de certains auteurs) est bien différente de la partie anterieure; sa longueur égale à peu près celle de la colonne dorsale, et sa forme est celle d'une pyranide à quatre côtés et à sommet inférieur. Les côtés latéraux sont formes par les plèvres, qui en haut s'écartent pour recevoir les artères sous-clavières; le côte postérieur répond à la colonne vertebrale, et le côte antérieur est limité par la bifurcation de la trachée dans son quart superieur et par le péricarde dans ses trois quarts inférieurs. Dans cet espace irrégulièrement quadrangulaire on rencontre les organes suivants :

L'aorte theracique et l'esophage, qui sont d'abord simés sur le même plan transversal, et qui se rapprochent en descendant, si bien que l'esophage finit par se placer au-devant de l'aorte et contribue à former le sommet de la

pyramide.

La grande veine azygos occupe le côté droit de la colonne vertébrale en arrière de l'œsophage; la petite veine azygos est placée sur le côté gauche de la colonne dorsale, en arrière de l'artère aorte; le canal thoracique est situé entre les deux veines azygos.

Signalons encore le tissu conjonctif, les ganglions lymphatiques, les rameaux du grand sympathique et les nerfs

pneumogastriques qui entourent l'œsophage.

Les ganglions lympathiques du médiastin ont une importance particulière à cause des maladies fréquentes dont ils sont le siège. Considérés dans leur ensemble, ils recoivent les vaisseaux lymphatiques de la plèvre, des poumons, de la trachée, des bronches, du cœur, du péricarde et des parois thoraciques. Les groupes ganglionnaires, qui méritent une attention spéciale, ont été luen étudiés par M. Baréty, qui distingue : 1º des groupes péri-trachéo-bronchiques droit et gauche; 2º des groupes sons-bronchiques droit et

gauche; 3º des groupes interbronchiques.

Anatomie pathologique. - Pathogénie. - Parmi les nombreuses tumeurs qui se développent dans le médiastin! nous étudierons principalement : 1º l'adénopathie simple ; 2º l'adénopathie tuberculeuse; 3º l'adénopathie cancéreuse; 4º les degenerescences du thymus; 5º l'anévrysme de l'aorte; 6° les abcès du médiastin; 7° le cancer de l'œsophage; 8º l'hypertrophie ganghonnaire avec ou sans leucocythemic. Je ne m'occuperai pas de la pleurésie médiastine à laquelle

j'ai consacré un chapitre spécial.

1º Adénopathie simple. — Les maladies aigues des poumons et des bronches provoquent à des degrés divers, et principalement chez les enfants, l'engorgement et l'inflamanation des ganglions trachéo-bronchiques. La pneumonie. la bronchite capillaire, les catarrhes associés à la rougeole, à la coqueluche, à la grippe, développent l'adénopathie. Les ganglions augmentent de volume dans des proportions parfois considérables : il y a, suivant les cas, congestion et redème inflammatoires, et parfois « l'hyperhémie et la suffusion sanguine déterminent une augmentation de voluine zivec coloration rouge de tout le parenchyme du ganglion; celui-ci ressemble alors au tissu hépatique ». L'adente aigue arrive quelquefois à la suppuration.

2º Adénopathie tuberculeuse. - Dans les ganglions lymphatiques, les tubercules se développent le long des vaisseaux dans le système caverneux ou dans le système folliculaire du ganglion, et avec les mêmes caractères que dans les autres tissus. Ici comme ailleurs, le tubercule subit la transformation graisseuse, et, lorsque les granulations sont

2. Cornil et Banvier, Man. d'histologie, p. 589.

^{1.} Siebert. Tumeurs du médiastin. Thèse de Paris, 1872, nº 59.

confluentes, les parties situées entre les granulations subissent la dégénérescence caséeuse.

Chez les enfants, la tuberculisation des ganglions bronchames n'est jamais primitive, elle est toujours consécutive à la tuberculose pulmonaire; la lésion tuberculeuse du poumon peut être insignifiante, et la lésion ganglionnaire tres étendue (Parrot 1).

3º Adénopathic cancéreuse. - Le sarcome et le carcinome des ganglions bronchiques sont souvent consécutifs aux le sions cancéreuses du poumon; le lymphadénome, beaucoup plus fréquent que les formes précédentes, est généralement primitifa; il se développe chez des sujets encore jeunes, au milien de la santé, et il se présente parfois sous la forme

plus maligne du lympho-sarcome.

Ces tumeurs cancéreuses prennent un développement quelquefois considérable; elles se généralisent, elles envahissent les organes du médiastin, le cœur, les poumons et englobent les vaisseaux et les nerfs. Dans d'autres cas la generalisation se fait à distance, probablement par la voie des lymphatiques, des veines ou des séreuses, et l'on retrouve des novaux cancéreux secondaires dans le foie. dans le rein, etc.

4º Dégénérescence du thymus. - Les opinions les plus contradictoires ont été émises au sujet des tumeurs du thismus; on en a successivement exagéré et nié la fréquence. Il est certain que chez l'enfant, et même chez l'adulte, on retrouve des sarcomes de forme differente, à evolution lente, qui ont débuté dans les vestiges du thymus*.

5º L'hypertrophie ganglionnaire avec ou sans leucocythèmic

sera le sujet d'une description séparée.

Symptômes. - Outre les signes et les symptômes qui sont propres à la pathologie de chacun des organes du mi-

1. Soc. de biologie, séance du 28 octobre 1876.

2. Rendu, Tum. mal. du mé l. Arch. da med., 1875, p. 455.

5. Vigurer. Bull. Soc. anat., 1872, p. 9.

4. Bahn et Thomas. Bôle du thymus dans la pathogénie des tumeurs du midist n. Arch. de med., 1879, p. 525.

diastin (cancer de l'œsophage, anévrysme de l'aorte, adénie, tuberculose gauglionnaire, etc.), il existe un certain nombre de signes qui sont communs à toutes les tumeurs et qui permettent de résumer en une vue d'ensemble la pathologie de la région médiastine. C'est ce que j'ai nommé le syndrome médiastinal.

Ainsi, pour prendre un exemple, la compression d'une bronche, d'un tronc veineux ou d'un nerf récurrent, est toujours suivie des mêmes effets, qu'il s'agisse d'un anévrysme de l'aorte, d'une hypertrophie ganglionnaire, d'un lymphadénome ou d'une tumeur cancéreuse. Ces signes communs et ces symptômes uniformes sont presque tous le résultat de compressions exercées par les tumeurs sur les organes de la région médiastine. Les voici résumés dans l'enumération suivante :

a. Déformation de la région. — Cette déformation porte sur la région sternale; la première pièce du sternum est saillante, soulevée, ou bien la voussure prédomine aux articulations sterno-claviculaires; parfois il y a usure des os, comme dans l'anévrysme de l'aorte, et la tumeur expansive prend la place du squelette. Quand la tuméfaction est due à des masses ganglionnaires (adénie, cancer), ou refrouve souvent des ganglions en saillie dans le creux sus-claviculaire.

A la déformation thoracique se joignent d'autres signes; la sonorité normale de la région a fait place à une matité dont l'étendue varie suivant le volume de la tumeur et peut se retrouver aussi en arrière dans la région interscapulaire (N. Guéneau de Mussy*). Le retentissement de la voix et la respiration bronchique sont des symptômes propres à l'alteration des ganglions voisins de la trachée et des bronches, taudis qu'un double centre de battements accuse l'existence d'un anévrysme de l'aoute.

Quand la maladie est de longue date, la rétraction de la paroi thoracique, qu'on a quelquefois observée, est probable-

2. Guéneau de Mussy. Clin. méd., t. 1, p. 568.

^{1.} Dieulafoy, Art. Mémastin du Diction, méd. et chirurg.

ment due à la compression d'une grosse bronche et au fonctionnement incomplet du poumon.

b. Compression des vaisseaux artériels et reineux. — C'est la une des conséquences les plus fréquentes des tumeurs du médiastin. « Les artères et les veines bronchiques peuvent être comprimées par les ganglions sus-bronchiques et intertrachéo-bronchiques, les troncs veineux brachio-céphaliques et les branches de la crosse de l'aorte par les ganglions

rétro-sterno-claviculaires. » (Baréty1.)

Les vaisseaux artériels, plus résistants, échappent mieux à la compression que les vaisseaux veineux, et il n'est pas rare de voir un anévrysme de l'aorte ou une masse ganghonnaire comprimer la veine cave superieure, la grande veine azygos, le tronc veineux brachio-céphalique. Quand la veine cave supérieure est comprimée, l'arrivée du sang par cette voie dans l'oreillette droite est difficile on impossible ; il en résulte une stase sanguine dans tous les départements qui déversent leur sang dans les affluents de la veine cave supérieure, c'est-à-dire dans la tête, dans les membres supérieurs et dans la partie supérieure du thorax.

A la suite de cette stase sanguine on voit apparaître la dilatation de veinules sous-cutanées qui normalement sont à peine apparentes; des réseaux bleuâtres se montrent sur le thorax, sur les épaules, sur les bras, etc.; les veines jugulaires sont dilatées. Cette stase veineuse est suivie de la formation d'une circulation collatérale ou complémentaire, c'est-à-dire que le sang, qui régulièrement se déverse dans l'oreillette droite par la veine cave supérieure, suit maintenant une voie détournée, et cherche à atteindre le même but par la veine cave inférieure. Cette voie détournée, le sang la traverse au moyen des anastomoses profondes et superficielles qui rehent le système cave supérieur au système cave inférieur, et qui, pour le besoin actuel, prennent un volume trois, quatre, dix fois plus considérable.

Ces anastomoses sont la grande et la petite veine azygos,

^{1.} Bardty. Adénopathie trachéo-bronch. Th. de Paris 1874.

les veines intercostales, mammaire interne, épigastrique, sous-cutanée abdominale, circonflexe iliaque. C'est grace à ces voies détournées que le sang du système cave supérieur cherche à se déverser dans le système cave inférieur, pour remonter dans l'oreillette droite. Il s'ensuit que, dans ces cas anormaux, le courant du sang se fait de haut en bas dans les veines cutanées du thorax et de l'abdomen, et il est facile de se convaincre du sens du courant, en refoulant le sang d'un segment veineux dilaté et en suppriment alternativement la compression à l'extrémité supérieure ou à l'extrémité inférieure du segment exangue!.

Si la grande veine azygos participe à la compression, le rélablissement de la circulation a lieu seulement par la veine cave inférieure; dans le cas contraire, le système azygos qui se déverse dans la veine cave supérieure, prend sa part au rétablissement de la circulation. En résumé, la stase sanguine dans les vaisseaux veineux, la situation topographique de ces réseaux et la direction du courant sanguin, forment par leur réumon un indice précieux qui permet de remonter à l'origine du mal, c'est-à-dire à l'obstacle de la circulation dans le médiastin.

Quand la circulation collatérale est suffisante, les troubles sont peu marqués; dans le cas contraire, on voit apparaître de l'ædeme des mains et de la face, les lèvres sont violacées et les yeux injectés, le malade éprouve des vert ges, des épistaxis, de la céphalalgie, en un mot, les signes de la congestion céphalique par stase veineuse.

Lorsque la compression porte sur l'artère sous-clavière, sur le tronc bracho-céphalique, le pouls radial diminue d'amphtude dans le côté correspondant à la compression. On a plusieurs fois noté la compression de l'artère pulmonaire 2 ou de ses branches; l'ulcération de ces vaisseaux a éte cause d'hémoptysie foudrovante.

c. Compression de la trachée et des bronches. - La bronche gauche est plus souvent comprimée que la droite;

^{1.} Jaccoud. Cha. med. de la Charité, p. 127.

^{2.} Salmon, Tuese de Paris, 1868.

le murmure vésiculaire diminue ou disparaît dans le poumon correspondant, mais la sonorité thoracique est conservée. La réunion de ces deux symptômes, absence de la respiration et conservation de la sonorité, éloigne l'idee d'un épanchement de la plèvre et ne peut s'exploquer que par un rétréris-ement ou par une compression de la bronche. Quand le calibre de la bronche est très diminué, on observe, au moment de l'inspiration, une dépression de la parot thoracique (tirage), dépression surtout visible au niveau des creux sus-claviculaire et épigastrique (N. Guéneau de Mussy).

La compression des bronches et de la trachée provoque souvent une inspiration rude et sifflante qui, d'après son intensité et son caractère, preud le nom de cornage (Cayol); ce bruit se retrouve toutes les fois qu'il existe un retrecissement des gros tuyaux acriens, larynx, trachée, ou bronches de fort calibre.

d. Altération des nerfs pneumogastrique, récurrent, phrénique et sympathique. - Les symptômes consécutifs aux altérations de ces nerfs sont fort différents, suivant que le nerf est irrité (symptômes d'excitation) ou détruit (symptômes de paralysie); c'est là une distinction fort importante, La toux rauque, quinteuse, coqueluchoule (Gueneau de Mussy), a etc netéc dans un grand nombre d'observations d'adenopathie bronchique, a Chez les enfants spécialement, lorsque la toux spasmodique se montre d'emblée, ou persiste longtemps après une coqueluche véritable, il y a lieu de soupconner upe compression du nerf pneumogastrique par des ganghous bronchiques degénéres » (Verhac). La dyapuer, avec on sans paroxysmes, tient souvent à une compression des nerfs pneumogastrique et récurrent; l'accès d'oppression simule un accès d'asthme (Herard) ou revêt l'aspect de l'augme de portrine; dans un cas de ce genre, les symptômes étaient dus a l'arritation du pneumogastrique droit concestionné et adhérent à des ganglions tuménés et dégénerés (Barety). J'en ai cité un cas analogue .

^{1.} Breulafoy, Societe clinique de Paris, 1879.

Les troubles laryngés se traduisent par de la rancité de la voix (dysphonie), par des spasmes de la glotte. Les alterations de la voix s'expliquent par la paralysie de la corde vocale correspondante au nerf récurrent lesé, diagnostic facile à vérifier au laryngoscope. Les spasmes de la glotte sont dus à l'excitation des nerfs récurrents; il suffit même de l'excitation d'un seul nerf récurrent pour provoquer le spasme glottique (Krishaber).

L'altération des nerfs phréniques détermine des névralgies diaphragmatiques et des accès de dyspnée (Bazin).

L'inégalité des pupilles, plusieurs fois observée, tient sans

doute aux altérations du grand sympathique.

e. La dysphagie est due à la compression de l'œsophage par les tumeurs média-tines, tumeurs de l'aorte, dégénérescence des ganglions, etc., à l'adhérence de l'œsophage avec les organes voisins; sa perforation est signalée unq fois dans la thèse de M. Barêty.

Diagnostic. Pronostic. — Le diagnostic des tumeurs mediastines est souvent difficile; parfois la lesion ne se trahit que par un phénomène isolé; c'est la contraction permanente d'une pupille, une dyspuée paroxystique analogue à des acces d'asthme, une aphonie simulant une maladie du larynx, une toux spasmodique et quinteuse ressemblant à la coqueluche, une douleur rétrosternale et angoissante, qui n'est autre qu'une angine de poitrine; et, alors même que l'attention est dirigée vers le siege du mal, la difficulté n'est pas entièrement vaincue, car beaucoup de tumeurs médiastines ont des symptômes communs, et il faut alors diagnostiquer la nature de la tumeur.

Mais, si elles ont des caractères communs, elles ont aussi quelques caractères particuliers qui aident au diagnostic. Ainsi, dans l'anévrysme de la crosse de l'aorte, il y a souvent un mouvement d'expansion, un double centre de battements, un bruit de soufite double ou unique. Les affections ganghonnaires du médiastin (adenie, leucemie) sont genéralement accompagnées d'hypertrophies ganglionnaires dans d'autres régions, au cou, à l'aisselle, à l'aine. Dans l'adéno-

pathie tuberculeuse, il fant interroger avec soin l'état des poumons : les dégénérescences cancéreuses se poursuivent

quelquefois jusqu'aux ganglions sus-claviculaires.

Le pronostic est généralement grave; les tumeurs, par leurs progrès plus ou moins rapides, compromettent la respiration et la circulation, et le malade meurt soit lentement par asphyxie, soit brusquement par syncope ou par accès de suffocation. Le dénouement rapide est généralement amené par les altérations des nerfs pneumo-gastrique et récurrent.

Certaines lésions du médiastin peuvent être traitées chirurgiculement. (Ziembicki.) Le D' Potarca (de Bucarest), dans un travail intitulé la Chirurgie intra-médiastinale posterieure, a émis bon nombre d'observations concernant des opérations pratiquées pour des collections purulentes du médiastin postérieur, phlegmon, médiastinite, suppurations osseuses ou gangtionnaires et par corps etrangers.

DEUXIÈME CLASSE MALADIES DE L'APPAREIL CIRCULATOIRE

CHAPITRE 1

MALADIES DU PÉRICARDE

§ 1. PÉRICARDITES AIQUES

La péricardite est l'inflammation du péricarde.

Senac, le premier (1783), sépara nettement la péricardite des autres maladies du cœur; en 1806, Corvisant lui appliqua les signes tirés de la percussion; en 1824, Collin, chef de clinique de Laennec, découvrit le frottement péricardique (bruit de cuir neuf), et quelques années plus tard Bondlaud inaugurait la série des travaux par lesquels il transformait et créait pour ainsi dire la pathologie cardiaque.

Étiologie. — La péricardite dite primitive (a frigore) n'existe pas. La forme accondaire est parfois associée à une lesion de voisinage (pleuresie, anévrysme de l'aorte); elle peut succéder à un traumatisme, mais elle est surtout lice aux maladies infectieuses et aux maladies dyscrasiques que

je vais passer en revue.

La péricardite associée à la pneumonie survient dans le cours de la pneumonie (péricardite parapneumonique) ou après la pneumonie (péricardite métapneumonique). Elle est sèche, séro-fibrineuse, hémorrhagique ou purulente; le

^{1.} Leudet. Recherches sur les péric. second. Arch. de med., 1862. 2. Oski. Péricardite à pressucceques. Thèse de Paris, 1896.

liquide en est très fibrineux et le pus en est a louable », born lié. Cette péricardite à preumocoque peut être independante de toute lésion pulmonaire et se developper pour son propre compte 4.

Les fièrres éruptives, et surtout la scarlatine, peuvent être accompagnées de péricardite. La péricardite de la scarlatine est séro-fibrineuse, hémorrhagique ou purulente, et presque

toujours associée au streptocoque.

La péricardite de l'érysipèle est également associee au

streptoroque (Denucé).

La péricardite consécutive aux lésions broncho-pulmonaires grippales est liée à plusieurs microbes, parmi lesquels le streptocoque est dominant.

La péricardite brightique pourrait hien être, dans quel-

ques cas, une péricardite toxique.

La péricardite tuberculeuse est séro-fibrineuse, hémorrhagique ou purulente, elle est due au bacdle de Koch, auquel s'a ljuignent des infections secondaires.

La pericardite purulente consécutive à la pyohémie (étal puriperal, osteomyélite) est due aux organismes habituels des suppurations, staphylocoques, streptocoques, dont il est

parlois impossible de retrouver la porte d'entrée 3.

Mais, de toutes ces causes, la plus frequente est le rhumatisme polyarticulaire fébrile, maladie aigue, infectieuse et probablement microbienne. La pericardite rhumatismale se developpe pendant la première et la seconde semaine du rhumatisme articulaire, elle peut même apparaître en même temps que les lésions articulaires, ou même sans lesions articulaires. Dans quelques cas, elle est associée à l'endocardite (endo-péricardite), ou à la pleurésie (pericardo-pleurite); elle frappe les sujets de tout âge, mais de preference la jeunesse et l'enfance.

Anatomie pathologique. - On a divisé la péricaplite

^{1.} Boulay. Thèse de Paris, 1891

² Polither, These de Paris, 1901.

³ Foureur. Revue de med., juillet 1888,

^{4.} R. Blache, Maladies du civur chez les enfants, Thèse de Paris, 1862.

agué en deux variétés, comme la pleurésie, suivant qu'elle est sèche ou accompagnée d'épanchement, mais dans la pleurésie aigué l'épanchement est la règle, tandis que dans la péricardite il est l'exception. Sur dix malades atteints de péricardite rhumatismale, on ne constate peut-être pas deux lois l'épanchement. Au point de vue rigoureusement anatomique, il n'y a pas de péricardite aigue absolument sèche, car on retrouve toujours à l'autopsie une certaine quantité d'exsudat; mais en clinique, l'épanchement n'est pris en considération que s'il est en quantité suffisante pour déterminer des signes spéciaux; et, envisagée à ce point de vue,

la péricardite avec épanchement est assez rare.

La péricardite est partielle ou généralisée à tout le l'euillet séreux; elle siège surtout au voisinage de l'aorte et à la base du cœur. Le feuillet viscéral, l'épicarde, est toujours le plus intéressé. Au début, les vaisseaux congestionnés se dessinent en fines arborisations à la surface de la séreuse: plus tard, la séreuse perd son poli et se recouvre d'un exsudat fibrineux que son aspect papillaire et mamelonne (cor hirsutum) a fait comparer à la langue du chat, ou à deux tartines de beurre qu'on aurait d'abord accolées, puis brusquement séparées. Les prolongements papillaires de cet exsudat sont formés de fibrine, de cellules épithéliales et de globules purulents; le derme de la séreuse n'y prend aucune part; leur forme speciale est due aux mouvements incessants qui sont imprimés par le cœur à la fibrine. Le tissu conjonctif de la séreuse est le siège d'une multiplication d'éléments embryonnaires, et les vaisseaux lymphatiques sont gorgés de fibriue et de globules blancs. La quantite de liquide épanché dans le péricarde varie de quelques grainmes à un litre et même au delà; il est sero-fibrineux (rhumatisme, pneumonie); hémorrhagique! (tuberculose, mal de Bright, scorbut, cancer, cachexies), purulent (scarlatine, pncu monie, flèvre typhoide, état puerpéral). La fibre musculaire cardiaque est souvent atteinte de myocar lite arque superfeielle.

^{1.} Lacrounille, Pericas rite hem a rangique, Thèse de Paris, 1865.

La péricardite tuberculeuse mérite une mention particulere, Elle survient dans le cours de la tuberculose aigne on chumique, elle peut même exister à l'état de tuberculose locale primiture. La pericardite est seche ou avec épanchement, et dans ce dermer cas le liquide est souvent hémorrhaquer. Dans la pericardite tuberculeuse récente, le tissu tuberculeux contient des bacilles; mais ceux-ci peuvent manquer dans le tissu tuberculeux des péricardites anciennes (Cound et Babès). Les ganglions du médiastin sont indurés, volumeneux, le tissu cellulaire qui les entoure adhère à la plevre et aux poumons. La péricardite tuberculeuse aboutit parfois à la symphyse cardiaque!

Description. L'invasion de la péricardite aigué est fort variable, et bien que cette diversité du début ne soit pasculement imputable à ses causes, la péricardite est habituellement insidieuse et latente (Stokes) et beaucoup plus

rarement fébrile, bruvante et douloureuse.

Le malade se plaint parfois d'une oppression plus on moins forte, de palpitations et de douleurs à la region precordiale, à la région épigastrique ou entre les deux épaules flabituellement, surtout dans la péricardite rhumatismale, qui est de beaucoup la plus fréquente, ces différents symptômes, notamment la douleur, sont nuis ou insignificants. Dans quelques circonstances, exceptionnelles cependant, les symptômes de la pericardite aigue revêtent une notable mtensite, la face palit, le malade est anxieux, la douleur peut être angoissante, terrible, accompagnée de refroidissement et de lipothymnes, analogue à la douleur de l'angine de potrine, ce qui prouverait que le plexus cardiaque et le neif phrénique sont intéressés par la phlegmasie 3.

L'auscultation, pratiquée des le debut de la maladie, fait entendre un bruit de frollement. Ce frollement, souvent systolique, ne tarde pas géneralement à devenir systolique

2. Stokes. Trait. des mal du cœur. - Graves, t II, p. 222

^{1.} Hayem et Tusier. Revue de méd., janvier 1889

^{3.} Peter, Legans de clin, med , p. 111 et 170, et Traité des mal du reve et de l'uarte, 1885, p. 95. — N. Guéneau de Mussy. Legans de clin medicar

et diastolique : c'est un bruit de va-et-vient, un bruit de « frou-frou ». Néanmoins, comme les bruits de frottements ne sont pas absolument synchrones avec les bruits de la systole et de la diastole cardiaques, il est préférable de dire que ces frottements sont, l'un, méso-systolique, et l'autre, méso-diastolique. Le defaut de synchronisme reside dans ce fait, qu' l'faut, pour que les deux feuillets du péricarde produisent un frottement, que « le déplacement de la surface du cœur ait attent un certain degre, que la contraction musculaire soit depuis un instant commencée, et que, par suite du changement de forme et de volume du cœur, les surfaces accolées se soient lachées pour ainsi dire et aient été entraînees plus ou moins brusquement. » (l'otain.)

Le frottement péricardique a des caractères spéciaux; il est plus ràpeux que les souffles cardiaques, il ne se propage pas comme eux dans le sens du courant sangum, il a son maximum d'intensité vers le troisième espace intercostal, là où la face antérieure du cœur est plus directement en rapport avec le thorax, il augmente d'intensité quand on fait incliner le malade en avant ou quand on appuie fortement le stethoscope sur la paroi thoracique, enfin il n'est pas absolument isochrone aux tons normaux du cœur. Dans quelques cas le frottement est intense et généralisé.

Il arrive assez fréquemment que le frottement systolique commence un peu avant la systole; il est présystolique; il devient alors la cause d'un triple bruit nommé bruit de galop (Bouillaud). Ce bruit de galop a un rhythme spécial, et ses trois temps se décomposent de la façon suivante : les deux premiers bruits, brefs et précipités, sont formes l'un par le frottement presystolique et l'autre par le ton normal du cœur, avec ou sans frottement, et le troisième bruit correspond au deuxième ton normal du cœur ou a ce ton couvert par un bruit de frottement. Il ne faut pas confondre ce rhythme du bruit de galop, formé de deux breves et d'une longue, avec les bruits dits de caille, de rappet, dont le

rhythme inverse, signe de rétrécissement mitral, est forme d'une longue et de deux brèves.

Le bruit de frottement, simple ou double, avec ou sans bruit de galop, est donc le signe de la péricardite sèche, mais, lorsque la péricardite est accompagnée d'épanchement, le liquide distend et sépare les feuillets du péricarde, et le frottement disparaît en totalité ou en partic. Dans quelques cas, cependant, ne l'oublions pas, on peut encore percevoir du frottement vers la base du cœur, malgré la présence d'un fort épanchement péricardique. A mesure que l'épanchement se forme, le liquide s'accumule dans les régions déclives du péricarde. Un épanchement peu abondant passe inaperçu, mais les grands épanchements déterminent les signes et les symptômes suivants:

A la vue et au toucher on constate que les ondulations cardiaques et le choc du cœur contre la paroi thoracique s'effacent graduellement. A l'auscultation, les bruits du cœur s'éloignent, deviennent sourds et tendent à disparaître. La voussure de la région précordiale, si caracteristique chea l'enfant atteint d'épanchement péricardique, est moins accusée chez l'adulte, parce que, chez l'adulte, les côtes résistent, elles ne bombent pas, aussi, le péricarde distendu par l'épanchement se lore-t-il aux dépens du diaphragme qu'il abaisse, et aux dépens du médiastin postérieur qu'il refoule.

Le signe le plus précis, le plus certain de l'épanchement péricardique, c'est la matité. Cette matité est plus ou moinétendue suivant la quantité du liquide épanché; sa forme et ses limites fournissent des renseignements precieux. La matité péricardique a la forme d'un triangle, d'un cône, dont le sonmet remonte jusqu'à la troisième côte, au point de réflexion du péricarde sur les gros vaisseaux, et dont la base se confond avec le diaphragme abaissé. Dans les grands épanchements du péricarde, ceux qui atteignent 600 a 800 grammes, la ligne de matité verticale, celle qui s'étend du sommet du cône a sa base, mesure 14 à l'écentimetres, et la ligne de matité horizontale, celle qui avoisine la base

du cône, mesure à peu près les mêmes dimensions. C'est donc par la percussion, plus encore que par les autres signes, qu'on peut suivre les progres journaliers et parfois

tres rapides de l'épanchement périrardique.

L'épanchement, quand il acquiert de fortes proportions. 500 à 800 grammes, provoque une série de symptômes qui sont plus ou moins accusés; tels sont la dysphagie¹, la pâleur et la bouffissure de la face ; la dysonee, parfois terrible, accompagnée de défaillance et d'angoisse; la cyanose et l'adème des parties périphériques ; la petitesse et l'intermittence du pouls, et le pouls paradoxal. Quelquesuns de ces symptômes, la petitesse et l'irregularité du pouls. peuvent tenir à la compression des oreillettes, qui résistent moins que les ventricules à l'épanchement?. Le pouls paradoxal, qui consiste en trois ou quatre pulsations, suivies de la suppression du pouls radial pendant une durée analogue, alors qu'il n'existe aucune interruption dans les hattements cardiagues, ce pouls paradoxal (la disparition des pulsations coincidant avec la fin de l'inspiration), existe dans le cas d'épanchement et dans le cas d'adhérences péricardiques. Quant aux autres symptômes, tels que la dyspnée, l'angoisse, les accès de suffocation, l'asphyxie menaçante, ils peuvent être dus à l'épanchement pericardique avec association d'endocardite, de congestion pulmonaire, et d'épanchement pleurétique qui accompagnent souvent la péricardite, surtout au cas de rhumatisme aigu (endo-péricardo-pleurite). Plusieurs de ces symptômes peuvent également tenir à la forme paralytique de la péricardite, provoquée par la dégenerescence du muscle cardiaques; en pareil cas, le malade peut succomber à une véritable asystolie.

La marche de la péricardite est irregulière: sa durée est incertaine, et le cycle de la fièvre n'a rien de déterminé. La résorption de l'épanchement est suivie de la disparition

^{1.} Bourceret. Dysphagie dans la périe ardite. Thèse de Puns, 1877.

^{2.} II. Frank, Recherches sur la production des troubles circul, dans les épanels, du péric. Gas. hebd., 1877.

^{3.} Jacquid. Climque de la Churité, p. 201.

graduelle des symptômes que je viens d'énumèrer, et le frottement (frottement de retour) apparaît de nouveau. Quand la péricardite a été légère, sans épanchement, ce qui est le cas habituel dans la péricardite rhumatismale, la sereuse revient à son état normal et la guerison a lieu en

un ou deux septenaires.

Diagnostic. Pronostic. — A part les cas exceptionnels où elle s'annonce par des manifestations bruyantes idouleurs, aquoisse, syncope), la péricardite est une maladie qui duit etre recherchée avec soin, sous peine de passer inaperçue, car elle se développe d'habitude sans avertissement. Il faut ausculter souvent les sujets qui ont l'une des maladies énumèrees à l'éthologie de la péricardite, ceux surtout qui sont attents de rhumatisme articulaire, et l'on pourra alors supprendre le frottement pericardique à sa naissance.

Le diagnostic doit être fait pour les deux formes : péricardite siche et péricardite avec épanchement. Le frottement du pencarde sera distingué des soufiles cardiaques au moven des signes indiques plus haut. Le diagnostic avec le frottement de la pleuresie est fort simple, le inalade pouvant, à volonté, suspendre les mouvements respiratoires, il

supprime, du même coup, le frottement pleural.

le rappelle en quelques mots les signes d'après lesquels on pourra diagnostiquer l'épanchement péricardique; la forme et le siège de la matité sont les éléments les plus precieux du diagnostic; puis viennent la disparition du choc cardiaque, l'éloignement, la disparition des bruits du cœur et le pouls paradoxal. N'oublions pas que le frottement péricardique peut persister malgré un fort epanchement l. L'epanchement du péricarde et l'épanchement enkyste de la plèvre gauche présentent quelque analogie, mais la situation et la forme conique de la matité à la région précordiale, l'affaiblissement du choc cardiaque et l'éloignement des bruits du cœur, plandent en faveur du premier. L'happertrophie du cœur et l'epanchement du péricarde ont deux

¹ Rendu Clinique médicale 1896, i. l. p. 321

signes communs, l'étendue de la matité et quelquefois l'affaiblissement des bruits cardiaques; mais, dans l'hypertrophie, la matité coincide avec la pointe du cœur, tandis qu'elle descend plus bas que la pointe dans l'épanchement

pericardique (Gubler).

Dans ses formes habituelles, la péricardite rhumatismale agué n'est pas une maladie sérieuse; la gravité du pronostic depend de l'abondance de l'épanchement, de certaines complications telles que l'endocardite, la pleurésie, la congestion des pountons, l'inflammation du myocarde, la thrombose ventriculaire, cause de mort subite. Le pronostic dépend aussi des causes qui ont donné naissance à la péricardite, la forme rhumatismale, par exemple, n'ayant en aucune facon la gravite de la forme tuberculeuse.

Traitement. — Si la phlegmasie est intense, et surtout si la péricardite prend la forme terriblement douloureuse dont nous avons parlé, il faut pratiquer des émissions sanguines: on prescrit des sangsues ou des ventouses scarifiées à la région precordiale, on fait usage de révulsifs (vésicatoires), on applique des sachets de glace, qu'on laisse en permanence. Dans le cas ou le myocarde faiblit, on administre la digitale ou la caféine. On atténue les douleurs par des injections sous-cutanées de morphine. Si l'épanchement, par ses proportions, menace d'entraîner l'asphysie ou la syncope, on lui donne issue sans relard.

L'histoire de la paracentèse du péricarde et le manuel opératoire ont été minutieusement décrits par mon maître Trousseau, mais depuis lors, cette opération a été modi tiée, et, je puis le dire, fort simplifiée, depuis que j'ai traité les épanchements du péricarde comme les épanchements de la plèvre, au moyen de l'aspirateur. Je crois donc inutile de décrire l'ancien procédé, et je donne ici les conclusions du mémoire que j'ai publié au sujet de la paracentèse du

pericarde dans le Traité de l'aspiration 2.

^{1.} Clinique de l'Hôtel-Dieu. — De la parac, du péricarde, t. R. p. 1. 2. Proulator. Traite de l'aspiration. Paris, 1873. — Des épanchements du pericarde, p. 268. — Domange et Spilmann, Deux cas de péricardité

Des expériences pratiquées sur le cadavre me permettent de formuler les conclusions suivantes :

1° Le péricarde est susceptible de contenir chez un adulte une quantité de liquide qui, dans les cas exceptionnels, peut dépasser 1200 grammes.

2° Quel que soit le degré de réplétion, le péricarde atteint son plus grand diamètre transversal au niveau du quatrième

et quelquefois du cinquieme espace intercostat.

5° A ce niveau, le péricarde n'est pas reconvert par le poumon gauche; ce poumon forme, au contraire, une encoche, une sorte d'échancrure simulant un croissant, qui s'étend de la quatrième à la sixième côte, et qui persiste même quand le poumon est insufflé. Cette échancrure coincide avec le point maximum du diametre transversal du péricarde distendu; elle laisse, par conséquent, la voie libre à l'aiguille aspiratrice.

4º Le péricarde, distendu par un liquide, dépasse le bord ganche du sternum, d'une étendue de huit, dix et douze cen-

timètres.

5° le conseille donc de pratiquer la ponction du péricarde dans le cinquieme espace intercostal gauche, et a six centimètres environ du bord gauche du sternum.

On fait usage pour cette opération de l'aiguille n° 2. L'aspirateur étant armé, c'est-à-dire le vide préalable étant fait, on pratique la ponction au point convenu. A peure l'aiguille a-t-elle parcouru un centimètre dans l'épaisseur des tissus, c'est-à-dire anssitôt que l'extrémité de l'aiguide n'est plus en rapport avec l'air extérieur, on ouvre le robuet correspondant de l'aspirateur, et le vide se fait par conséquent dans l'aiguille, qui devient aspiratrice. C'est douc le vide à la main qu'on avance à la recherche de l'epunchement. On pousse l'aiguille lentement, jusqu'à ce que le liquide péricardique traverse l'index en cristal de l'aspirateur.

avec épanchement. Paracentèse; guérison. Gasette hebdomadaire, 11 septembre 1888. — Delorme. Ponction et incision du péricarde. Archives de modeime muitaire, nont 1896. — Grandeau. De la paracentiese du per cuide, la Semanne mesicate, 14 septembre 1896.

Al'opération difficile, délicate et émouvante, proposée par Aran, Jobert, Trousseau, j'ai substitué une simple piqure d'aiguille, qui est absolument inoffensive et qui n'exige ni habileté particulière, ni connaissance chirurgicale exceptionnelle.

La paracentèse du péricarde (quel que soit du reste le procédé opératoire) est bien loin de donner les beaux résultats de la thoracentèse, et la raison, c'est que la plupart des ponctions qui ont été faites se sont adressées à des péricardites secondaires, souvent associées à la tuberculose et par conséquent incurables. Dans quelques cas, surtout quand le liquide est purulent, la péricardotomis est indiquée .

9 2. PÉRICARDITE CHRONIQUE - SYMPHYSE DU PÉRICARDE

Anatomie pathologique. — La péricardite chronique est primitive ou consécutive à une péricardite aigué; l'éthologie est la même dans les deux cas. Les fausses membranes et les adhérences, lésions dominantes de la péricardite chronique, se présentent sous différents aspects. Les fausses membranes naissent dans le derme de la séreuse sous forme de bourgeonnements vascularisés, et ces bourgeonnements, par leur soudure, établissent des adhérences entre les deux feuillets de la séreuse. Les adhérences sont partielles ou généralisées : partielles, elles fixent la pointe du cœur, elles entourent sa base à la façon d'un anneau, ou forment des cloisons et des loges remplies de liquides et d'éléments en voie de régression; généralisées, elles suppriment la cavité de la séreuse, et aboutissent à la symphyse cardiaque, a la péricardite oblitérante (Stokes), à l'ankylose du cœur

^{1.} Ch. Février. Chirurgio du péricarde. Bull. de thérapeut., 1889, p. 107.

^{2,} Semard. Peric. chron. chez lex enfants. Th. de Paris, 1878, uº 405.

^{5.} Aran. Becherches sur les adhér, génér, du péric. Arch. de méd., 1844.

(Bonillaud). Si le processus phlegmasique atteint aussi le feuillet extérieur du péricarde, celui-ci subit à son tour des adhérences avec les organes voisins, avec la plèvre, le poumon, le diaphragme et la paroi thoracique. Les faussemembranes acquierent jusqu'à deux centimètres d'épaissenc; elles sont hemotrhagiques, infiltrées de tubercules ou incrustées de sels calcaires. Les plaques ossiformes du pericarde (lamelles calcifiées sans ostéoplates) ne sont pas plus du tissu osseux que les plaques cartiaginiformes tolaques lanleuses) ne sont du tissu cartilagineux; ces dernières, en effet, ne possèdent pas de chondroplastes, et sont formées par du tissu conjonctif lamellaire et par des fibres élastiques (Cornil et Banvier).

Quand la péricardite chronique est accompagnée d'un épanchement, le liquide, en quantité variable, est purulent ou hemorrhagique; il tient en suspension des lambeaux de membranes. La tibre musculaire cardiaque, devenue flasque et jaunàtre, est plus ou moins attente par la dégénérescence grasseuse, et l'on observe, suivant le cas, l'ectusie des cavités cardiaques, l'hypertrophie ou l'atrophie du cœur et l'insuffisance des valvules tricuspide et mitrale.

Description. -- Quand la péricardite chronique se borne à quelques adherences, elle passe facilement inaperque; elle n'est évidente que s'il existe des frottements, ou si le liquide épanché est abondant, ou enfin si les adherences sont très etendues.

Dans les pouts où les fausses membranes ne sont pas adhérentes, on entend à l'auscultation le frottement rude et rapeux de la péricardite. S'il y a un épanchement suffisamment abondant, il se trahit par les signes décrits à la péricardite aigué.

La symphyse cardiaque, si elle est bien tolérée, peut presque passer inaperçue, mais si elle est accompagnee de dégénérescence myocardite, de dilatation du cœur, elle se traduit par des signes et par des symptômes que nouallons passer en revue :

l'abord, le péricarde, par ses adhérences, est une cause

de trouble apporté à la circulation cardiaque. A l'état normal, le vide intra-per cardique favorise la réplétion des cavités cardiaques au moment de la diastole; mais des adhérences viennent-elles à se produire, l'expulsion du sang est gènée au moment de la systole, et la réplétion des cavités du cœur est entravee au moment de la diastole, le vide péricardique etant supprimé !.

Sous l'influence de la symphyse cardiaque on constate les symptômes suivants : Le malade est en proie à une dyspuée constante, plus ou moins vive, qui s'accroit avec le moindre effort; il éprouve une douleur precordiale qui peut disparaître au repos, mais qui se reveille parfois avec sivacité au moindre travail un peu fatigant. Un constate par la pression que le neif phrénique est doulonreux au cou, et à la région diaphragmatique.

A l'examen du thorax, on remarque souvent une voussure de la région precordiale. La percussion dénote un accrossement parfois considerable du volume du cœur. A la palpation on percoit le choc systolique beaucoup moms fort qu'a l'état normal.

Les adhérences genéralisées (symphyse cardiaque) provoquent des signes d'antant plus marqués qu'elles sont étendues à la paroi thoracique; ces signes sont : le retrait des espaces intercostaux pendant la systole cardiaque (Williams), la dépression systolique du creux épigastrique, le dedoublement des bruits du cœur.

Souvent la fibre musculaire cardiaque tombe en dégénérescence, elle devient moins résistante et, les fausses membranes aidant, il en resulte une dilatation des ventreules et une insuffisance consécutive des valvules? La serie des accidents cardiaques, les congestions et les ordemes, l'asphaxic, l'asystolie et la mort subite, en sont la conséquence?

^{1.} Morel-Lavallée, Th. de Paris, 1885.

^{2.} Ges accidents secondaires portent non seulement sur le ventricule droit et la valvuve tricuspide, mais encore sur le ventricule ganche et la valvule instrale (Jaccoud).

^{5.} Laveran. Pronostic de la symph. card. Gaz. helid., 1875.

§ 5. NYDROPÉRICARDE, HYDRO-PNEUMOPÉRICARDE

L'hydropéricarde est l'hydropisie du péricarde; il n'est pas le résultat d'un processus inflammatoire, comme la pericardite: c'est un épisode survenant dans le cours d'autres maladies. L'hydropéricarde est dù, soit à des causes mécaniques qui génent la circulation des vaisseaux cardiaques, soit à des causes dyscrasiques et aux états cachectiques qui modifient la composition du sang. Les signes de l'hydropéricarde et la plupart de ses symptômes moins la fièvre, sont ceux de la péricardite avec épanchement.

L'hydro-pneumopéricarde est la présence simultanée de gaz et de liquide dans le péricarde. Ici, comme dans la pleurésie, on s'est demandé si un liquide purulent peut, par la décomposition de ses éléments, produire des gaz : le fait n'est plus admis. Les causes habituelles de l'hydro-pneumopéricarde sont le traumatisme, la communication du péricarde avec un abcès du foie (Graves), avec l'uso-phage (Chambers), avec une caverne pulmonaire (Bowel). Lu présence de gaz dans le péricarde se traduit à a percussion par un son tympanique de la région précordiale : à l'auscultation, les bruits du cœur prennent un timbre métallique; et, si le liquide est en assez grande abondance, le cœur, en battant le liquide et le gaz, produit une sorte de gargouillement analogue au bruit d'une roue de moul.n (Laennec).

CHAPITRE II

MALADIES DE L'ENDOCARDE

E 1. DES ENDOCARDITES AIGUES

L'endocardite ou cardi-valvutite (Bouillaud) est l'inflammation de l'endocarde.

Discussion. - Il est d'usage de seinder l'étude des endocardites aigues en deux groupes : d'une part l'endocardite simple, plus ou moins benigne, et d'autre part les endocardites infectieuses et infectantes, qui correspondent à l'ancienne dénomination d'endocardites malignes. Cette division, commode, j'en conviens, pour une description theorique, est une division que je considére comme artificielle, car on sait aujourd'hui que toutes les endocardites aigués sont plus ou moins de nature infectieuse, et plus ou moins associees à la présence de micro-organismes. Du reste, sur quoi baser cette division des endocardites aigues? Ce n'est pas sur la nature des lésions, car l'endocardite infectiouse, si souvent végétante-ulcérouse, n'a pas soule le privilège de créer des végétations et des ulcérations de l'endocarde; il y a des endocardites simples, qui, par la benignité de leurs symptômes généraux, ne rentrent nullement dans la catégorie des endocardites dites infectiouses. et qui, néanmoins, peuvent présenter, comme lésions anatomiques, des végetations qui sont une source d'embolies et des ulcérations qui peuvent atteindre les valvules ou les cordages du cœur.

h'etiologie des endocardites, et les connaissances hactériologiques acquises depuis quelques années, peuvent-elles du moins servir de base à une classification? Ainsi, par exemple, l'endocardite rhumatismale peut-elle être considérée comme une endocardite simple, à altures relativement bénignes, à lésions limitées au cœur, sans tendances aux complications emboliques, tandis que les endocardite -> de l'état puerperal, de certaines pneumonies, de certaine :scarlatines, etc., formeraient le groupe des endocardite infectionses, avec localisations cardiaques et extra-cardia ques, avec embolies mécaniques et septiques, avec allure et symptômes généraux empreints trop souvent d'unexcessive gravité? Pas davantage. L'etiologie, bien qu'avanune part relative dans l'evolution anatomique et chinque des endocardites, ne peut ècre le point de départ d'une de 😇 🧦 vision, où les exceptions se rencontreraient a chaque in- 🖛 🐠 stant. L'endocardite survenant dans le cours d'une scaria- 🗯 🗯 tine, d'une variole, d'un erysipéle, maladies emmemment 💻 🛒 infectiouses, est souvent une endocardite tres simple, trebenigne, passant presque inaperçue, tandis que l'endocardite survenant dans le cours d'un rhumatisme franc, peut prendre, par exception, les allures des endocardites les plus infecticuses, à forme typhoide et maligne.

La nature de l'endocardite, la variété de ses lésions, la diversité de ses nucro-organismes, la bénignité ou la gravité de ses allures, tout cela depend, comme toujours du reste, du concours d'un certain nombre de causes, qui se prêtent un mutuel appui ou qui se combattent, et parmi lesquelles il faut placer en première ligne l'origine sperfique du mal, la quantité et la qualité de l'agent pathagene, l'état antérieur de l'endocarde, et l'état de receptivite

et de résistance de l'individu.

Ces notions générales étant posées, je vais, pour la face lite de la description, adopter la division artificielle des endocardites en deux groupes, en établissant à l'avance que ces deux groupes sont reliés entre enx, chinquement, par de nombreux intermédiaires. Dans le premier groupe, je décrirar l'endocardite simple, aigue, et je choisirai pour type la plus fréquente de toutes, l'endocardite rhumatsmale : dans le second groupe, j'aurai l'occasion d'esquisser le tableau des principales endocardites infectiouses et mfectantes : la pneumonique, la pyohemique, la puerperale, etc.

An cours de cette description, on verra que certames endocardites ne méritent pas le nom d'infectantes, car elles ne se traduisent par aucun des symptômes de l'infection, d'autre part elles ne méritent pas le nom d'endocardites amples, car malgré l'apparente bénignité de leurs symptomes elles sont parfois accompagnées de la formation d'embolies volumineuses qui obliterent les artères des membres ou du cerveau. Je nomme ces endocardites emboligènes, cette désignation s'adressant aux embolies d'un certain volume, et n'englobant pas, bien entendu, les embolies capillaires et la formation d'infarctus, hémoptoiques ou septiques, lésions qui rentrent dans la description des endocardites infectieuses. Il y a donc : des endocardites simples, des endocardites emboligenes, et des endocardites infectienses, infectantes et malignes. Étudions successivement ces différentes variétés.

ENDOCARDITE SIMPLE AIGUE, NON INFECTANTE

Étiologie. — En grand nombre de maladies infectieuses, la blennorrhagie⁴, la scarlatine⁸, la diphthèrie, la variole⁵, dont on a trop exagéré l'importance étiologique (Quunquaud⁴), l'érythème noneux (Trousseau⁸), la chocée (See), l'eryspèle de la face (Jaccoud⁶,) la pneumonie, l'impaladisme, peuvent engendrer des endocardites souvent microbiennes qui, par leurs allures et par leurs symptômes, meriteraient, dans bien des cas, le nom d'endocardites simples, non infectantes; souvent même elles sout si simples,

2. Martineau Des endocard. Those d'agregat., Paris, 1866.

5. Chanque de l'Hôtel-Daru, t. 1, p. 424.

^{1.} Inecoud. Climque médicale, 1887. p. 150.

^{3.} Desnos et fluchard. Complic. card. de la variole Union méd., 1870.

¹ Voyes Moulimer. Endoc. dans les fièvres érupt. These de l'aris, 1877,

^{5.} Sevestre. Manif. and. dum Cerysip, de la face. These de Paris, 1874,

qu'elles passeraient inaperçues sans un examen minutieux du cœur, et plusieurs d'entre elles guérissent sans laisser

de reliquat.

Ce ne sont pas ces endocardites qui vont me servir de guide dans la description que je vais entreprendre. J'aime mieux choisir pour type l'endocardite rhumatismale, qui est de toutes, la plus frèquente, et qui réalise si bien, sous tous les rapports, le type de ce qu'on peut appeler l'endocardite simple, aiguê ou subaiguê, non infectante.

Le rhumatisme sous toutes ses formes, rhumatisme articulaire aigu, subaigu et chronique, peut provoquer l'endocardite (Bouillaud), mais c'est surtout dans le cours du rhumatisme articulaire aigu généralisé que l'endocardite se développe. Je renvoie à l'article Rhumatisme, où cette étologie est traitée en détail. L'endocardite apparaît habituellement dans la deuxième semaine de l'attaque rhumatismale; dans quelques cas exceptionnels elle devance les manifestations articulaires. L'endocardite rhumatismale

atteint surfout l'age adulte et l'enfance 1.

Anatomie pathologique. — La phlegmasie a ses lieux d'élection : ainsi elle choisit presque toujours l'endocarde du cœur gauche³, elle frappe les valvules de l'orifice mitral plus souvent que les valvules aortiques, la face centrale de ces valvules plus que leur face pariétale, et leur bord libre plus que leurs autres parties. Cette localisation de l'endocardite tient à plusieurs causes : 1° aux effets mécaniques de pression et de frottement exercés en ces points par le courant sangun; 2° à la résistance moindre des parties valvulaires envahies, qui sont à la fois plus fatiguées et moins bien organisées (Peter³).

Pour comprendre les altérations de l'endocardite (ague ou chronique), il faut se rappeler la structure de l'endocarde, qui ressemble beaucoup à celle de l'endartère, L'en-

3. Peter Clin. na 1, 1 1, p 368.

^{1.} Blache. Maladies du cœur ches les enfants. Thèse de Paris, 1869

^{2.} Chez le fortus, au contraire, c'est l'endocarde du cœur droit qui al le siège de la phicamas e

docarde se compose d'une première couche endothélula constituée par un seuf lit de cellules plates; d'une seconde couche formée de cellules aplaties superposées, séparces par une substance lamellaire, et d'une trossème couche de tissu élastique et de faisceaux de tissu conjonctif (Cornil*).

La première conche n'existe plus au moment de l'autopsie, elle disparaît rapidement apres la mort; la seconde conche est tres mince au niveau des valvules; la troisième conche (tissu fibro-élastique), au bord libre des valvules auriculo-ventriculaires, donne naissance aux tendons des muscles papillaires. Les valvules auriculo-ventriculaires peuvent être considérées comme un repli de l'endocarde dont les deux lévres sont unies par du tissu conjonctif fibreux qui en assure la résistance (Ranvier). Les valvules artérielles resultent de l'adossement de la membrane interne des artéres à l'endocarde ventriculaire.

Dans le cas où l'endocardite est lègere et passagère, elle est plus exsudative que proliférative; le type des endocardites prolifératives est l'endocardite rhumatismale, que nous avons surtout en vue dans ce chapitre. L'inflammation atteint principalement la valvule mitrale, dont les hords sont tuméfiés, épaissis et fortement vascularises, alors qu'à l'etat normal les vaisseaux capillaires sont des plus rares. Ces vaisseaux sont atteints d'endacterite, et leur lumère est à peu près obstruée.

C'est dans la couche à cellules aplaties que se développent les altérations de l'endocardite aigne; c'est souvent sous l'influence de micro-organismes que les éléments embryonnaires proliférent et s'agglomèrent sons forme de granulations, granulations si petites et si nombreuses qu'elles donnent à l'endocarde un aspect dépoli et chagriné. Ces granulations, qu'on avait prises d'abord pour de simples agglomerations fibrineuses, sont en realité constituées par un fissu embryonnaire de nouvelle formation.

Contribution à l'instol, norm, et path, de la tunique int, des artères et de l'endocard, Ar h. de phys., 1868.

^{4.} Martin, Pathogenie des endocardites. Revue de medecine, févision 1885.

recouvert d'une mince couche de fibrine; elles sont friable molles et transparentes à l'etat aigu; quelques-unes ont leur centre des vaisseaux en voie de formation. Les gran lations peuvent envahir d'assez grandes surfaces de l'end carde pariétal, ventriculaire, ou auriculaire, mais elles localisent, de préférence, à une petite distance du bor libre des valvules, où elles forment une ligne onduleum mamelonare.

Parfois, les granulations acquièrent le volume d'une têt d'épingle ou d'un pois; elles sont villeuses, filamenteuse nummulaires, verruqueuses ou framboisées, et elles entoix rent les valvules à la façon d'une guirlande. Ces végetations peuvent devenir une source d'embolies; détachées palle courant sanguin, elles sont transportées dans toutes le directions (embolies du cerveau, de la rate, du rein, etc.) mais ces complications, que nous allons étudier longue ment au chapitre suivant, au sujet des endocardites embuligènes, végetantes, ulcéreuses, ces complications ne doit vent pas trouver leur place ici, puisque nous n'avons extre, pour le moment, que l'endocardite simple, vulgaire bénigne.

Description. Les phénomènes d'invasion de l'endocar dite simple aiguë n'existent pour ainsi dure pas; il n'y a n frissons, ni dyspnée, ni palpitations, ou du moins ces symptômes sont si peu accusés que, chez un malade atteint de rhumatisme articulaire, l'endocardite passe mapercue.

l'on n'a pas soin d'ausculter le cœur tous les jours.

L'endocardite valvulaire se trahit à l'auscultation par des bruits de souffle qui sont en rapport avec le siège de la lésion, bruits de souffle que nous étudierons en detait au chapitre des lésions valvulaires. Tous les orifices du cœur peuvent être le siège de l'endocardite rhumatismale; qu'il suffise de dire, pour le moment, que c'est l'orifice mitrai qui est plus généralement atteint, puis vient l'orifice autique. Le bruit de souffle qui caractérise l'endocardite mitrale, s'entend à la pointe du cœur, c'est-à dire au dessous et en dehors du mamelon, ce souffle, doux et leger, est

presque toujours systolique, l'insuffisance mitrale étant la règle, et le rétrécissement l'exception, à la période aigue de l'endocardite (Bouillaud). La durée de l'endocardite rhumatismale ne dépasse guère deux ou trois semaines : après ce terme, elle entre en résolution et le souffie disparait, ou bien elle persiste indéfiniment, elle passe à l'état chro-

nique et le souffle persiste.

Les endocardites qui sont consécutives à un certain nombre de maladies infectieuses, érysipèle, oreitlons, érythème noueux, etc., peuvent disparaître et guérir sans laisser de traces. Mais qu'on ne s'y fie pas : tel malade, un scarlatineux, surtout un rhumatisant, qu'on supposerait guéri parce que le souffle cardiaque a disparu, peut rester sous le coup d'une endocardite chronique dont l'évolution sera latente; le processus morbide n'est pas éteint, il va transformer lentement, insidieusement, les tissus qu'il a frappés, et il va créer des lésions souvent irrémédiables qui ne se révèleront parfois que bien des années plus tard. L'endocardite simple aigué ne présente donc aucun danzer inmédiat, mais sa gravité vient des lésions valvulaires chroniques qui si souvent lui succèdent.

Les émissions sanguines locales, les sangsues, les ventouses scarifiées, les révulsifs à la région précordiale (vésicatoires) et les préparations de digitale forment la base du traitement. Mais là ne se borne pas la médication : il ne Taut jamais perdre de vue le passage si fréquent de l'état taigu à l'état chronique; aussi les révulsifs, les pointes de Teu, le cautère suppuré, doivent-ils être continués longtemps envore, au cas où l'endocardite aurait laissé quelques traves.

ENDOCARDITE VÉGÉTANTE — ENDOCARDITE ULCÉREUSE ENDOCARDITE INFECTANTE, MALIGNE — EMBOLIGÎNE

Pathogénie. L'endocardite simple aigué, celle que je viens de décrire, n'a pas de gravité immédiate ; elle n'est redoutable que pour l'avenir, a cause des lésions volvulaires chromques qui en sont trop sonvent la conséquence. Mais il existe une autre forme d'endocardite aigué, tour à tour nommée typhoide (Bouillaud!), ulcéreuse (Senhouse Kirkes!), infectieuse (Jaccoud!), infectante, maligne, qui, dès son apparation, ou dans le cours de son évolution, peut revêtir les allures des états typhoides et des maladies septiques, et qui se termine assez souvent par la mort.

Nous savons aujourd'hui qu'il n'y a pas « une endocardite infectieuse », mais bien « des endocardites infectieuses «, dont nous allons étudier, d'abord, la pathogénie et l'étio-

login.

Les discussions concernant la pathogénie de ces endocardites infectieuses sont singulièrement simplifices depuis les decouvertes bactériologiques; leur étiologie n'est plus comme autrefois livrée à de simples hypothèses, et l'on peut grouper, avec quelque méthode, les lessons et les symptômes qui s'appliquent a chacune d'elles. La nature et le degré de virulence des micro-organismes, l'etat antérieur de l'endocarde, les conditions de résistance on de réceptivite de l'individu sont autant de facteurs qui entrent en ligne de compte.

Voice, je crois, comment on peut envisager cette ques-

One l'endocarde soit sain, ou qu'il ait été déjà lésé autrefois, condition qui le met en état de réceptivité, l'endocarde, et surtout l'endocarde valvulaire, offre un lieu favorable à l'arrêt et au developpement d'un certain nombre d'agents pathogènes*.

Ces agents pathogènes peuvent avoir les origines les plus diverses; les uns ont penétré dans l'économie par la pear (ecorchure, durillon écorché, furoncle, brûlure, plaie, erysipèle, traumatisme); les autres se sont introduits par les muqueuses, par la muqueuse uterme (avortement, accou-

^{1.} Traité des maladies du cœur, t. II. p. 274.

[#] Arch. de med , 1875, t. 1. 5 Path int , t. 1, p. 755.

^{4.} Laon. Endocardites infectiouses. Th. de Paris, 1819.

chement), par la muqueuse genito urinaire (lésions de l'uréthre, de la vessiet, par les muqueuses digestives (stomatités, angines, amygdalites, ulcérations stomacales et notestinales, ulcérations des voies bihaires); d'autres ont pénétré à travers les séreuses (lésions du péritoine, de la plevre, des synoviales), d'autres se sont introduits à travers les voies respiratoires (broncho-pneumonies, lésions ulcereuses du poumon, gangrene, bronchectasie); d'autres ont pu penétrer à la faveur de lésions osseuses (ostéomyéhte); chez d'autres, enfin, la porte d'entree est introuvable, c'est aors qu'on invoque l'auto-infection, ou les endocarditeinfectionses, dites primatives.

Les microbes pathogenes capables de ceer les endocardites infectieuses sont multiples; je citerai d'abord les microbes pyugènes, les streptocoques et les staphylocoques, puis le pneumocoque, le bacille de la fièvre typhoide et de la tuberculose, le gonocoque, d'autres microbes non classés on non encore trouvés dans d'autres affections (Weighsel-

baum, tilbert et Lion).

Tous ces microbes sont surtout aérobies; c'est ce qui explique sans doute leur préférence pour le cœur gauche et pour le sang oxygéné. Les endocardites du cœur droit sont plus rares; on en a publié néanmoins un certain nombre d'observations. Ces microbes avant pénetré dans l'economie par une des portes d'entrée que nous venons d'énumérer, ils sont transportes par le sang jusqu'au cœur et ils envahissent l'endocarde soit par sa surface, à travers les fentes du tissu conjonctif, soit par sa profondeur, au moyen des petits vaisseaux. Cet envahissement peut être efficacement favorisé par des altérations antérieures de la séreuse. Une fois implantes sur leur terrain de culture, les agents pathogènes, sculs ou associés entre enx, conronnent leur œuvre de destruction, et le processus pathologique pent revêtir plusieurs formes, qui sont esquissees dans les exemples suivants:

Dans une première variété, la lésion de l'endocarde revêt surtout la forme vigetaule, elle aboutit à la formation de végétations plus ou moins volumineuses, plus ou moins friables. Ces végétations, détachées de l'endocarde, sont lancées, sous forme d'embolies, dans les vaisseaux. Si l'embolie est de forte dimension, elle oblitère une artere asset volumineuse (artère du cerveau ou des membres) et elle provoque des accidents consécutifs en rapport avec le vaisseau oblitéré (hémiplégie, aphasie, gangrène). Si l'embolie est de plus petit volume, elle détermine dans les organes (rein, rate, intestin, poumon) des infarctus, dont les symplômes sont en rapport avec l'organe envahi. Dans cettepremière catégorie d'accidents. l'embolic, ou les embolies. n'agissent, on le voit, que par simple obstruction des vaisseaux : l'embolie est dite mécanique, elle peut être redoutable... mais elle n'est nullement septique. En résumé, les endocardites qui forment cette première variété, sont des endocardites emboligènes, mais elles ne méritent pas le nom d'infectantes, les embolies auxquelles elles donnent naissance n'etant 🍱 ni septiques ni infectieuses, mais purement mécaniques.

flans une deuxième variété, le processus morbide de l'endocardite aboutit à la nécrose, aux ulcérations, et le plus souvent à des lésions qui sont à la fois végétantes et ulcereuses. Ces ulcérations peuvent perforer les valvules, dilacèrer les piliers, détacher des lambeaux de cordages, qui deviennent à leur tour une cause d'embolie mécanique. lei encore, l'endocardite peut n'être pas infectante; elle est surtout ulcéreuse, elle est ulcéreuse et végétante, elle est emboligène, elle est fort grave, mais son processus peut

n'etre pas infectieux.

Enfin dans une troisième variété je place les endocardites véritablement infectiouses et infectantes; elles peuvent être ulcéreuses, elles peuvent être végétantes, elles sont même habituellement ulcéreuses et végétantes, mais ce qui domne la situation, c'est que leurs produits d'elaboration sont des produits septiques, infectants; elles déversent dans le sang un principe tarique, des embolies capillaires septiques, et leurs symptômes rappellent le tableau des affections typhordes et de l'infection puruleute.

D'après cette rapide énumération, on voit donc qu'en aurait tort d'englober toutes les endocardites graves ou mortelies sous la rubrique d'endocardites infectieuses. Il y a une cehelle de gravite, il y a place pour des cas intermediaires, pour des cas inixtes et associés, suivant que le processus morbide, végétant et ulcéreux, est accompagné ou non d'agents pathogénes infectants.

Ceri étant posé, abordons maintenant la description détaillée de ces endocardites.

Anatomie pathologique. — Dés le début de l'endocardite maligne, et c'est avec intention que je conserve cette épithete de maligne, qui s'adresse à toute endocardite qui ne reutre pas dans la description de l'endocardite simple, au debut, dis-je, de cette endocardite, et sous l'influence des micro-organismes, on constate dans le tissu valvulaire une intiltration de cellules migratrices, une hypertrophie et une multiplication des cellules, une desquamation de la couche endothéliale, remplacée par une couche fibrineuse. Dans les mailles du réticulum fibrineux on trouve des colonies de bactéries qui « pénètrent par des fentes plus ou moins larges dans l'intérieur des valvules ».

Dans les endocardites malignes, la nature de la phlegmasie, à la fois régétante et destructive, aboutit presque tou jours rapidement à des végétations volumineuses et à des ulcérations profondes. C'est en pareil cas qu'on trouve sur les valvules sigmoïdes, sur la valvule mitrale, sur les cordages tendineux des muscles capillaires, sur le septum median, tantôt une végétation du volume d'un pois, d'une fraise, tautôt une agglomération, une guirlande, une couronne de végétations plus petites, les unes aplates, papelliformes, verruqueuses, framboisées, les autres pédiculisées et comme prêtes à se rompre.

Ces vegetations, formées en grande partie de tissu embryonnaire et se continuant par leur surface avec une masse fibrineuse, sont très riches en microbes qu'on trouve soit à la surface des végétations, dans les couches fibrineuses, soit dans le tissu même des végétations. Ainsi que

je le disais, il y a un instant, il est probable que les bactères déposees sur les valvules par le courant sangum se développent dans les couches superficielles fibrineuses et pénètrent ensuite, par les fentes du tissu conjonctif, jusqu'a la surface et aux parties centrales des valvules. Il est posible également que les bacteries s'introduisent primitivement par les vaisseaux des valvules!.

Dans quelques cas, les végétations se ramollissent et se transforment en une sorte de bouillie atheromateuse composee de granulations, de débris cellulaires, d'eléments graisseux et de micro-organismes, septiques à divers titreset a divers degrés. Ces differents éléments lances dans le torrent circulatoire, il en résulte une véritable fabrique d'emboliex, tantêt mécaniques, tantêt septiques, embolies du cerveau, des membres, de la rate, du foie, de l'intestin, de la peau, des reins, etc., les organes sont atteints d'infaretus bémoptoiques, d'infaretus suppurés avec abces méliaires, abcès de la peau et des articulations, suppuration des meninges crânienne et rachidienne, diarrhée, albuminurie, hypertrophie de la rate, et le malade succombe souvent a des accidents gangréneux, typhiques, toxiques, infectieux, etc.

La rate est habituellement volumineuse, ainsi que cela s'observe, du coste, dans presque toutes les malados typhoïdes et infectiouses.

Pendant la vie, le sang contient en quantite plus ou moins considerable des micro-organismes susceptibles de culture.

Après avoir étudié les végétations, passons maintenant aux ulcérations de l'endocardite maligne. Ces ulcérations de l'endocarde commencent par une petite plaque jaunâtre superficielle; peu à peu elles deviennent plus profondes, plus étendues, et elles penvent aboutir à la perforation des valvules et à la production d'anérrysmes valvulaires (focester, Pelvet). Les anevrysmes valvulaires sont formes, ceus

^{1.} Cormil et Babes, Les Brickerjes, p. 361.

des valvules sigmoides, aux dépens de la face supérieure de ces valvules; ceux des valvules mutales, aux depens de la face inférieure. Cette localisation est réglée par le sens du courant sanguin, l'ectasie se faisant du côté où la pression sanguine est le plus considerable.

Ces ulcérations determinent également la perforation de la cloison interventriculaire au niveau du septum, la rupture d'un pilier ou celle des cordages tendineux, devenus fottants par leur extremité déchirée. C'est là une nouvelle source d'embolies. Dans bien des cas, je le repete, l'endocardite maligne est à la fois végetante et ulcérée. Qu'ou analyse les observations, que l'on consulte le resultat des autopsies qui ont trait à cette varieté d'endocardite, et l'on trouvera ce double processus de proliferations exubérantes et d'ulcerations profondes. Ces différents processus expliquent bien le mode de formation des embolies et leurs variétés multiples.

La pathologie capérimentale a pu réaliser des endocardites infectieuses. Ribbert en 1885, en injectant dans l'oreille d'un lapin un demi-gramme de culture de staphylococeus aureus, provoqua des foyers emboliques de cardite et d'endocardite valvulaire avec lésions consécutives d'endocardite augué. Wyssokowitsh varia les expériences; au moyen d'une sonde d'argent introduite dans la carotide droite de l'ammal, il commença par blesser les valvules cardiaques, puis il introduisit des micro-organismes de différente nature (staphylococcus pyogenus, streptococcus septicus, etc.), et il provoqua non seulement des foyers parasitaires d'endocardite, mais encore il trouva dans différents organes des embolies avec infarctus et abcès contenant les mêmes microbes que les microbes de l'endocardite.

Description. — Dans les endocardites infecticuses, les symptomes genéraux ont généralement beaucoup plus d'importance que les signes locaux. A l'auscultation du cœur, on peut constater un ou plusieurs sonfiles, qui dépendent de l'intensité de la lesion et de l'oritice lese. Parfois le souffle est doux ou masqué par une pericardite,

dans d'autres cas il acquiert une notable intensité et il revêt un timbre musical nommé piaulement (Bouilland!). Ce brint de piaulement, qui se rencontre aussi dans les lesions valvulaires chroniques, prend dans l'endocardite infectiouse ulcéreuse un intérêt particulier : il peut être dû à la vibration d'un corps (pilier, cordage on végétations flottant au-devant d'un orifice, et plusieurs fois il a permid'annoncer à l'avance l'explosion des accidents de l'embobe (Gubler 2. Potain 3).

L'embolie, quelle que soit son origine, végétation ou fragment, l'embolie peut agir à titre purement mécanique. oblitérer une artère cérébrale, la sylvienne ou ses branches, et donner naissance à l'apoplexie, à l'hémiplégie, à l'aphasie, au ramollissement du territoire cérebral embolisé . L'emholie peut oblitérer l'arbre d'un membre et provoquer une gangrene consécutive. Ce sont là des accidents fort graves, mais, je le répete, ils n'out rien d'infectieux, l'endocardite qui leur a donné naissance est purement emboligène, elle a déterminé des accidents d'ordre mecanique et nullement infectioux.

Dans d'autres cas, au contraire, l'endocardite est essentiellement infectiouse, ce sont les symptômes géneraux qui dominent, et d'emblée, on voit que le malade est sous le coup d'une maladie infectieuse à forme typhoide ou

probernque.

Quand l'endocardite ulcéreuse revêt la forme typhoide, la socheresse de la langue, la prostration, l'élevation rapide de la température, les frissons, qui apparaissent des les premiers jours, tous ces symptômes donnent au malade l'aspect d'un typhique; qu'on ajoute a cela la congestion broncho-pulmonaire, la stupeur, le ballonnement du ventre. le developpement de la rate, l'albuminurie, le dévoiement,

4. Jacound, Clennyne medanie, 1885.

^{1.} Wohammed Bruit de piaulement dans l'eudocardite aigué. Th. de Paris 1870, nº 226

² Pe de Maleramed, p. 55 5 Pe en et B. 64 - A. et an d. Diction, des se, med., t. XVIII, p. 696.

et l'on comprendra la difficulté du diagnostic entre cet état typhorde et la tièvre typhoide. Toutefois, le diagnostic de l'endocardité est aidé par les bruits morbides qu'on perçoit au nireau des ormées du cœur, par l'absence de taches rosées lenticulaires, par l'évolution des symptones, par l'examen et par la culture des microbes du sang, par un séro-diagnostic argatif. Cette endocardite paraît répondre au cas où l'on wouve des microbes lancéolés encapsulés (Jaccoud).

La forme pyohemique de l'endocardite ulcéreuse rappelle assez bien les allures de l'infection purulente; elle en a les fr.ssons répétés et la température excessive, et, par le fait, Il s'agit bien d'une infection, puisque l'endocardite verse dans le torrent circulatoire des produits de suppuration, des embolies septiques et des bactéries spécifiques. Ces emholies capillaires forment des taches ecchymotiques à la surface de la peau et des membranes séreuses, des infarctus suppurés, des abcès miliaires, des foyers de gangrène superficiels ou profonds; elles provoquent la méningite suppurée sous-arachnoidienne. Le malade prend une teinte subjetérique; des abcès se développent sous la peau, autour des jointures, dans les articulations, et la mort survient dans le délire. Cette forme pyohémique se rencontre de preférence dans les cas où les microcoques de la suppuration existent dans le sang (Jaccoud).

Lorsque les lésions de l'endocardite siègent sur les valvules du cœur droit, les poumons sont le siège de taches ecchymotiques, d'infarctus hémoptoiques, gangréneux ou suppurés, et d'abcès dont la dimension varie du volume d'un pois à celui d'une noix. Le diagnostic est basé sur l'auscultation du cœur, sur la recherche de foyers de suppuration ou de phiébites!

Pai choisi, pour les besons de la description, différents types d'endocardite infectieuse, mais je m'empresse de dire qu'en clinique, ces types ne sont pas toujours aussi

¹ Malvox. Endocard tricusp paras titre cons culave à une thrombose de la veine axillaire droite. Rev. de med., mai, 1888.

nettement accusés, et les différentes rurrités que je viens de decrire sont sourent combiners.

La marche et la durce de la maladie ont variables suvant les cas (in n'observe pas toujours une forte elevation de temperature; la maladie, au heu d'être continue, peut se faire par poussees successives, avec des remissions completes d'assez longue durée. Le pronostie n'est pas fatacement grave, et la guerison a été obtenue dans un assez grand nombre de cas (Jaccoud). La forme typhode de la maladie peut durer plusieurs semaines, la forme pyohemique est plus grave et plus courte.

Variétes. — Après avoir étudie dans leur ensemble les endocardites malignes, emboligenes, et infectantes, je vais enumerer en quelques mots leurs principales varietes :

- a. Endo ardite rhumatismale. Le rhumatisme cree des endocardites simples, emboligenes, et infectantes. L'endocardite rhumatismale simple est de beaucoup la plus commune, puisque c'est elle qui a servi de type a notre description de l'endocardite simple aigue. Néamnours, le rhumatisme peut creer l'endocardite emboligene avec embolles volumineuses des arteres du cerveau et embolles des arteres des membres (Jaccoud); il peut créer egalement l'endocardite infectante à forme typhoide. Il est rare que l'endocardite infectieuse éclate des la première attague de rhumatisme: habituellement l'endocardite rhumatismale infectiouse se declare chez un individu dont l'endocarde était desà le siège d'endocardite chronique. C'est même, dit W. Jaccoud¹, la cause la plus habituelle de l'endocardite intectieuse chumatismale. L'agent pathogène du rhumatisme nous est encore inconni, et dans certains cas les lessons de l'endocardite maligne rhumatismale sont dues a des associations microbiennes.
- b. Endocardite pneumonique. L'endocardite à pneumocoques debute dans le cours de la pneumonie (para-

I testic question des endocordites infectienses à été remarquablement traitée par M. Lecond, à pl. sours represes dans tous ses de lads chiniques, patho_o in pass et ana unaques. Chonque medi alc, 1886 et 1887.

pneumonique) ou dans la convalescence de la pneumonie metapneumonique); elle peut précéder la pneumonie (prépueumonique) ou en être complètement indépendante, tette endocardite a une tendance plus végétaute qu'ulcereuse, elle détermine parfois de petits abcès sur l'endocarde. Elle siège à l'orifice aortique plus souvent qu'à l'orifice mitral; on la trouve également au cour droit, a l'orifice tricuspide et à l'orifice pulmonaire. L'endocardite pneumonique est rarement emboligene parce que ses végétations out une large base d'implantation; elle est même rarement l'origine d'embolies capillaires, mais elle est parfois infectante et la meningite suppurée lui est assez souvent associée.

L'endocardite pneumonique peut se développer chez des sujets qui n'avaient anterieurement aucune tare cardiaque, néaumours les lésions anciennes des valvules favorisent singulièrement son développement. Le pneumocoque n'est pas toujours seul en cause; d'autres microbes, le streptoroque et certains bacilles non classés lui sont parfois associés.

Habituellement cette endocardite est silencieuse; elle passe inaperçue si l'on n'a pas soin d'ausculter tous les jours le cour des malades atteints de pneumonie. Elle cesét assez souvent la forme simple. Elle peut guérir sans aisser aucune trace. L'endocardite purumonique apres lésions préalables des valvules a pu être réalisée experimentalement chez le lapin (Netter).

c. Endocardites puerpérale et gravidique. — Dans l'endocardite infectieuse liée à la grossesse, il faut distinguer l'endocardite gravidique survenant pendant la grossesse et l'endocardite consécutive à une place utérime post-puerpérale. Cette dernière n'est en somme qu'une varute de septicémie et elle est autrement grave que l'endocardite simplement gravidique. Une plaie utérine non puerperale peut produire le même résultat.

Netter, Arch. de physiologic, vont 1886. Il. ii.d. Arch. de med., willet 1886. — Auble, Endocardite pneumonique. Th. de Paris, 1895.

L'endocardite gravidique est moins frequente que l'endocardite puerperale. Son origine est plus disticile à étudir. car elle ne parait pas dependre d'une infection d'or che uterine. Cette endocardite ne peut pourtant pas être ensisagée comme une simple endocardite qui surviendrait au cours de la grossesse. L'etat gravidique assombrit le propostic de la maladie et le fœtus lui-même subit le contre-coup de l'infection maternelle. Il résulte des recherches de moninterne Nattan-Larrier que, sous l'influence de l'endocardite maternelle, les organes du fætus subissent d'importantes modifications histologiques. Les toxines contenues dans le sang de la mère passent à travers le placenta et determinent des réactions des organes hematopoietiques, tandis que le foie et les reins présentent des lésions de dégénérescence d'autant plus accusées que l'infection a été plus grave et plus prolongée. L'evolution de l'endocardite gravidique est d'adleurs variable et les examens bactér ologiques ont montre qu'elle pouvait être produite par le pneumocoque, le streptocoque (Netter, Weichselbaum), par des bacilles non classes (Girode).

L'endocardite puerpérale est végétante et ulcéreuse, et les embolies capillaires qui en sont la consequence sont des embolies septiques qui deviennent l'origine d'infarctus hémoptoiques et suppurés. Elle est généralement due a un streptocoque dont la virulence est extrème. Le tableau chimique est habituellement celui de l'endocardite infectante a forme pyohemique; le pronostic en est fort grave, meanmons elle peut guérir. Il y a quelques années, nous avons sunvi avec M. Champetier de Ribes l'évolution d'une endocardite post-puerpérale avec symptômes septicémiques, als es multiples et endocardite mitrale; la malade a guéri de son infection et de sa lésion cardiaque, du moins on n'en trouvant plus trace à l'auscultation.

Ces formes atténuees correspondent sans doute à des infections dues à un streptocoque de moindre virulence. Le streptocoque n'est d'ailleurs pas le seul agent pathogene que l'on puisse rencontrer dans l'endocardite puerperale; d'autres microbes peuvent infecter la plaie utérine et devenir l'origine de la septicémie à détermination endocardique. Le staphylocoque (Ch. Leer), le pneumocoque (Schahl et Hergott), le colibacille (M. Rendu), ont été signalés soit dans des cas isoles, soit au cours d'épidémies d'infections puerperales dont le streptocoque n'était pas l'agent pathocène.

d. Endocardite d'origine septicémique et pyohémique. — Cette endocardite infectieuse, l'une des plus fréquentes, est celle qui est consécutive à une plaie suppurée siégeant à la surface du corps ou dans la profondeur des organes (urêthre, rein, vessie). Elle est surtout due à la pénétration dans le sang du streptococcus pyogenes et du staphylo coccus pyogenes aureus, isolés, reunis, ou associés à d'autres microbes.

Quand l'endocardite est due au streptococcus, les ulcérations peuvent être étendues, mais les végétations sont habituellement petites, molles, grisàtres; les infarctus sont tres fréquents, et ils suppurent rarement, contrairement aux infarctus dus aux embolies capillaires du staphylo oque, qui eux suppurent souvent.

Quand l'endocardite est due au staphylococcus aureus, ce qui est le cas, quand elle a pour origine le furoncle, l'ostéomvélite, bon nombre de lésions suppurées centrales ou périphériques, les lésions siègent plus volontiers au cœur gauche qu'au cœur droit; l'endocardite est plus végétante qu'ulcércuse; les végétations sont petites, moltes, et les infarctus qui en sont la conséquence sont sappures. On trouve des abrès miliaires à la rate, aux reins, aux poutnons, au cerveau. Le tableau climque rappelle la description de l'infection purulente avec état typhoide, éruptions, suppurations cutanées. J'ai eu, en 1889, à l'hôpinal typhoide. L'endocardite était due au staphylococcus albens, qui fut trouvé à l'état de pureté, pendant la vic, et après la mort dans le pus d'abcès miliaires de l'endocarde.

L'endocardite à streptocoque, consécutive à l'érysipole, est

extrêmement rare!; tandis qu'il est assez fréquent de constater au cours de l'érysipele une endocardite benigne, curable

- e. Endocardite typhique. L'endocardite typhique primitive, due au bacille d'Eberth, s'observe bien rarement?, saus doute parce que ce bacille se rencontre fort peu dans le saug; ce qui est plus fréquent, se sont les endocardites typhiques secondaires, dues aux lesions intestinales, au colibacille et autres microbes.
- f. La lithiose biliaire peut provoquer l'endocardite infertieuse, au moyen de germes puisés dans les conduits bihaires. L'infection paraît être due à des micro-organismes qui ont leurs representants dans l'intestin³.
- g. Endocardite tuberculeuse. Cette endocardite n'a été constatée que dans la tuberculose granuleuse aigué. Elle se presente, soit sous forme de granulations isolées, de tubercules miliaires qui existent le plus souvent sur le hord libre ou sur la face auriculaire de la valvule mitrale, soit sons forme de vegétations.

Dans un certain nombre de cas, les bacilles de Koch ont été retrouves dans ces lesions, qui peuvent donc être considérées comme de véritables lesions specifiques. Du reste, l'endocardite tuberculeuse à pu être reproduite expérimentalement chez le lapin par infection intra-veineuse de cultures de bacille de Koch, précedée de traumatismes exerces sur les valvules aortiques. Les vegetations des valvules produites en même temps que la tuberculose miliaire généralisée contenaient le bacille tuberculeux. Plus rarement, ces lésions sont caséeuses; les bacilles de Koch y existent égalements.

Ces différentes lésions évoluent d'une façon latente, sans provoquer de symptômes particuliers.

1. Benuré, Th. de Paris, 188%.

2. Behn, Camplio, de la fièvre typhoide. The de Paris, 1895.

 Volter et Martha, Indocardite vegetant enfecteuse dans les affections des vices bil aires. Arch. de physiologie, pullet 1886.

4. Perroud Lyen medical, 1875, p. 12.

5. Benda. Société de inédecine de Berlin, 31 janvier 1898,

Les lésions de l'endocarde chez les tuberculeux ne sont pas absolument rares, mais elles ne sont pas toujours dues, il s'en faut, au bacille de kock. Il s'agit là soit d'endocardites anciennes indépendantes de la tuberculose, soit de lesions récentes, plus ou moins végétantes, qui n'ont ræn de spécifique comme structure histologique, et dans lesquelles l'examen bactériologique révèle quelquetois la présence de intero-organismes différents du bacille de Koch. Ces lésions récentes et végétantes d'endocardite trouvées à l'autopsie des tuberculeux, le plus souvent sur la valvule mitrale, penvent donc être considérées comme dues à des infections secondaires (l'. Tessien.

Endocardite blennorrhagique. — Qu'on vemille bien se reporter au chapitre concernant la blennorrhagie, on y trouvera décrites les endocardites à gonocoque.

§ 2. ENDOCARDITE CHRONIQUE

Etiologie. - L'endocardite chronique reconnaît les mêmes causes que l'endocardite aigne, et le rhumatisme en réclame la plus large part; de plus, elle est parfois, chez l'alcoolique, chez le syphilitique, chez le goutteux, chez le vieillard, tributaire des alterations graisseuses, sclérenses, athéromateuses, qui envahissent le système arteriel. La coexistence do la tuberculose et de l'endocardite mitrale a été signalée par Potrin et Teissier, L'endocardite chronique fait souvent suite à une endocardite aigné, d'autres lois elle est primitive et s'établit sommoisement. Sa marche est leute et madieuse; les lésions valvulaires se développent à l'insu du malade, et, pour ne parler que des rhuvaitisants, que de gens qui vivent au milieu d'une sante en apparence excellente, et qui n'éprouvent les premiers symptômes de l'endocardite valyulaire que trois, quatre aus, dix ans après une attaque de thomatisme articulage aigu, depuis fongtemps oublice!

Anatomie pathologique. -- Les régetations de l'endocarde, molles et friables dans l'endocardite aigné, sont ici dures,

tibrenses et selérosées, et les vaisseaux si nombraux, à l'état aign, dans tout le territoire tumétié de la valvule mitrale, disparaissent à mesure que l'endocardite devient chromque. Le travail phiegmasique, commencé dans la conche à celules aplaties, gagne la couche sous-jacente, riche en tissu conjonctif, et aboutit à un tissu de selérose. On trouve dans ce tissu fibreux, à l'état d'ébauche, des flots en transformateux et des incrusations calcaires, lesions qui présentent avec l'endartérite deformante une grande analogie. Cette transformation de l'endocarde et la propriété retractife du tissu selerose expliquent les altérations des valvules et des orifices du cœur.

Toutes les parties qui constituent ces oritices sont envahies. Les cordages tendineux des valvules auriculo-ventmentares sont raccourers et indurés; la zone fibreuse qui entoure les orifices est hypertrophiée et sclérosée, les piliers musculaires sont egalement atteints par le processus scièreux; ils sont parfois épaissis et raccourcis, les valeules ont tantôt un volume trois et quatre fois plus considerable, tantôt elles sont atrophiées ou adherentes; leurs bords sont soudes, déchiquetés, épaissis, couverts de bourgeonnements; les vegetations siègent surtout à la face auriculaire des valvules auriculo-ventriculaires, et à la face ventriculaire des valvules sigmoides. Ces diverses lésions, dans lesquelles les adhérences, la selerose, l'atherome et les calcifications sont combines, finissent par determiner une déformation des ordices et une gêne dans le fonctionnement des valvules. Telle est l'origine la plus ord naire des inxuffisances des valvules et des rétrévissements des oritiess.

Sous l'influence du travail plus actif qui lui est imposé, la fibre musculaire des ventricules et des oreillettes s'hypertrophie, et le cœur peut aussi lutter efficacement contre les lésions d'orifice, mais vient un moment, où la fibre musculaire est également envahie par le processus morbide, les piliers charnus et les ventricules sont envahis par le tissu de sclerose, et leurs vaisseaux sont attents d'endarterite, ce qui est une cause de denutration, Le muscle cardiaque trans-

formé et dégénéré ne lutte plus alors avec la même efficacité. Dans certains cas (vieillesse, alcoolisme!), les lésions de l'endocardite chronique n'ont pas pour point de départ un processus phlegmasique; elles débutent par un travail de regression, qui entraîne à son tour un travail inflammatoire; l'athérome jeue le rôle principal; la dégénérescence athéromateuse paraît être ici, comme dans certaines endarterites, la lésion primitire et dominante (Cornil et Ranvier).

Les symptômes de l'endocardite chronique se confondent avec l'histoire des lésions valvulaires du cœur, qui vont être étudiées dans les chapitres suivants.

§ 5. LÉSIONS VALVULAIRES DU CŒUR

Apercu général. - Que l'endocardite soit d'origine microbienne, toxi-infectieuse, comme la plupart des endocardites aigues et comme beaucoup d'endocardites chromques, qu'elle soit consécutive aux lésions athéromateuses de la goutte, de la vieillesse, comme quelques endocardites chroniques, la lésion endocarditique imprime aux orifices du cœur des altérations transitoires ou permanentes qui constituent des insuffisances et des retrécissements?. On dit qu'il y a rétrécissement d'un oritice lorsque cet orifice, qui doit laisser passer à chaque révolution cardiaque une quantite de sang egale à 10, je suppose, n'en laisse plus passer qu'une quantité égale à 7, à 5, et moins encove. On dit qu'il y a insuffisance, lorsque les vatyules, qui, normalement, oblitèr u.t. un orifice, afin de s'opposer à la marche rétrograde du sang, n'obturent plus suffisamment cet orifice, ne jouent plus efficacement le rôle de soupape, et permettent a l'ondée sanguine de revenir sur ses pas. Les quatre oritices du cour (artériels ou auriculo-ventriculaires) peuvent être

^{1.} Vayez les développements donnes à cette étiologie par Peter. Leçans de clinique medicale. . 1.

² Parrot, Art. Caun de Buet, des se, med. Bucquoy, Lecons elm. sur les mal, du cœur. Huel ard. Maladies du cœur et des vaisseaux, 1889.

intéressés, mais ceux du cœur gauche le sont bien plus souvent que ceux du cœur droit. Les deux altérations, le rétrécissement et l'insuffisance, sont souvent combinées dans un même orifice; neanmoins chacune d'effes pent se montrer isolée. Cette dissociation existe surtout pour les insuffisances dues à des causes mécaniques : ainsi l'ectasse du ventriente droit entraîne avec elle la dilatation de l'orifice tricuspide et l'insuffisance de ses valvules, de même que l'ectasie de l'aorle peut entraîner avec elle la dilatation de l'orifice et l'insuffisance des valvules sigmoides.

D'ailleurs, quel que soit le mécanisme de la lescon, et quel que soit l'orifice lesé, du moment que la distribution des ondres sanguines n'est pas reguliere, du moment qu'une des pièces du rouage cardraque est altérée, toute la circulation en eprouve le contre-coup. Il est vrai que ce contre-coup se fait sentir plus ou moins tardivement, surrant l'orifice lésé et suivant l'efficacité de la compensation, mais le résultat final est le même et, comme le dit fort bien M. Jaccoud¹, les lésions valvulaires élèvent la pression dans les veines, elles l'abaissent dans les artères, ce qui revient à dire qu'elles finissent par determiner des congestions passives, des œdèmes, des hydropisies, des throm hoses, des hémorrhagies, avec tout le cortège des troubles fonctionnels dus à ces lésions.

Toutefois, les lésions valvulaires du cœur peuvent être neutralisées pour un temps, quelquefois même pour très lonztemps, pourvu qu'elles soient compensées. La compensation est une sorte de suppléance, duc à la dilatation des cavités du cœur et à l'hypertrophie de ses parois. Prenois l'insuffisance aortique comme exemple : le ventricule gauche est soumis à un excès de pression par le surplus de l'ondée sanguine rétrograde, et sa tibre musculaire, dont le travail est exigéré, subit une notable hypertrophie. Grâce a ce mecanisme de compensation qui existe à des degrés duers suivant les orifices malades, les lésions valvulaires peuvent

^{1.} Pathologie interne, t. I, p. 743.

rester inoffensives et silencienses pendant une période dont la durce var e avec le genre et le siège de la lésion.

Mais il arrive un moment où la compensation n'est plus suffisante; le muscle cardiaque, frappe dans sa nutrition, envahi par du tissu de selérose et ayant ses vaisseaux attents d'endartérite, n'a plus l'énergie voulue pour faire face au danger; les troubles fonctionnels s'accentuent, les congestions, les stases sangumes, les hydropisses font des progrès, la députrition devient générale, des lesions irrémédiables se développent lentement dans les organes, la cyanose, la dyspuée, le coma sont graduellement portés au maximum, et cet état se résume en un seul mot, l'asystolie (Benu).

Pendant que le cœur s'use à la peine, les petits vaisseaux⁴ qui forment les circulations péripheriques et les circulations locales s'altèrent eux aussi, ils perdent leur résistance et leur tonicite, chaque organe devient malade pour son comple, et la maladie de cœur se transforme en une aftération de tout l'organisme.

Toutefois l'asystolie, sous l'influence d'un traitement hien charge, ou meme spontanément, peut s'amender pour un temps parfois fort long, mais, après quelques rémissions, dont la duree n'est pas limitée, le malade arrive au dernier terme de son affection, à la cacheare cardiaque (Andral): la maladie n'est plus au cœue, elle est partout; « aussi, quand il a cessé de vivre, le malade n'a-t-il fait, en réalité, que cesser de mourir » (Peter).

L'autopsie pratiquée chez les gens morts de cachevie cardiaque présente en effet des altérations genéralisées. Les poumons sont le siège de congestion, d'ordeme, d'infarctus, d'hemorrhagie. L'encéphale est congestionné, les sinus cérébraux sont gorgés d'un sang noir, le foie, volumineux et induré, présente une alteration qui est comme sous le nom de foie muscade. Le rein, augmenté de volume, offre à sa surface des arborisations multiples. La rate est

^{1.} Rigal. Afforbl. des vans. dons les mal. card. Th. de Paris, 1886.

gorgée de sang. Le cœur est généralement volumineux, sa fibre univentaire est pale, dégénérée, parsentée d'ilots graisseux est sclereux; il contient des eaillots, les uns jaunaires et tibreneux, fermes et adhérents, par consequent de formation une cienne, les autres mous et cruoriques, de formation recenties

Les maladies du cœur n'ont pas toujours la marche lent et progressive que je viens d'esquisser. Certains malade mencent subiteixent (insuffisance aortique), d'autres son frappes d'accidents divers (hémorrhagie pulmonaire, embelie cérébrale), certains parcourent rapidement es diverse périodes de leur maladie et arrivent en quelques mois à la cachexie cardiaque, quelques autres, entin, greffent sur leur vieille lésion valvulaire une poussée d'endocardite infectieuse parfois mortelle.

Signes et symptômes. — L'exposé clinique des maladies du cieur ne peut pas être traité dans un aperçu general, attendu que les symptômes de la maladie mitrale sont bien différents des symptômes de la maladie aortique : je renvoie donc à l'étude de chaque orifice en particulier. Il n'en est pas de même pour les signes des lésions cardiaques, et notamment pour les bruits anormaux, dont on saisira mieux le mecanisme dans une vue d'ensemble.

Mécanisme des bruits anormaux. — Localement, les lésions valvulaires du cœur se révêlent par des bruits morbides nommés souffles et dédoublements, dont l'interprétation repose sur la connaissance préalable des bruits physiologiques!.

A l'etal normal, quand on ausculte le cœur vers sa pointe, au niveau du mainelon, on entend deux brints : le premier est long et bien frappe; le second est plus sourd et plus court. Quand on ausculte le cœur vers sa base, à la rémion du sternum et du deuxième espace intercostal droit, on entend egalement deux bruits dont le rythme est inverse de ceux de la pointe : le premier, systolique, est

^{1.} Jaccoud. Clin. de la Charité, p. 158 - Friedreich. Trasté des mal du caux, p. 45.

sourd: le second, diastolique, est plus long et bien accentué. Comme il se produit deux bruits au niveau de chaque orifice du cœur, et comme il y a quatre orifices (deux auriculo-ventriculaires et deux artériels), il s'ensuit qu'il se produit huit bruits à chaque révolution cardiaque; mais on n'en perçoit que quatre (deux à la pointe et deux a la base), parce qu'a l'état normat ils se fusionnent et se réduisent à deux pour la pointe (orifices auriculo-ventriculaires) et deux pour la hase (orifices artériels). A quoi sont dus ces bruits? Chacun d'eux est formé de deux élements : un élément principal, né sur place, et un élément accessoire on de propagation.

Premier bruit. — A la pointe du cœur (oritices auriculoventriculaires), le premier bruit a pour élément principal le claquement des valvules (mitrale et tricuspule), et pour élément accessoire le retentissement du premier bruit de la base, qui, lui, est dû à la brusque distension des parois artérielles (aorte et artère pulmonaire) par l'ondée sauguine. A la base du cœur (orifices artériels), le premier bruit est formé des mêmes éléments, avec cette différence que l'étément qui était accessoire à la pointe devient ici

l'élément principal, et réciproquement.

Deuxième bruit. — A la pointe du cœur, le second bruit a pour élément principal le passage du sang dans les ventricules et la distension du ventricule (interprétation assez obscure de Skoda), et pour élément accessoire le claquement de valvutes sigmoides arterielles (aorte et artère pulmonaire). A la base du cœur, le second bruit est formé des mêmes éléments, avec cette différence que l'étément qui était accessoire à la pointe devient ici l'elément principal, et réciproguement.

En somme, qu'il s'agisse de claquements valvulaires ou de distension brusque des parois, tous les bruits normaux du cœur sont des bruits solidiens (Monneret), c'est-à-dire produits par la vibration des parties solides. Mais à l'état pathologique (insuffisance et rétrécissement), les bruits solidiens subissent les modifications suivantes ; 4° ils sont rem-

placés par des souffes, c'est-à-dire par des bruits liquidiens, dus aux vibrations d'une andré sanguine qui travetse un orifice malade; 2° ils sont dédoubles, et le dédoublement porte sur le premier temps (bruit de galop) ou sur le second temps (bruit de rappel, d'encluine, etc.); 5° ils peuvent disparaître sans autre modification et sans être remplaces par aueun bruit anormal.

Les bruits de souffle sont variables comme timbre et comme intensite : ils sont dour et prolongés (insuffisance aortique), ràpeux, en jet de vapeur (insuffisance mitrales, quelquefois stridents (rétrécissement aortique), ou si peu accentures qu'ils ressemblent plutôt à un roulement sourd qu'a un souffle (retrecissement mitral). Dans quelques cas, le brait de souffle est transformé en un bruit musical nommé prantement (Bouilland). Le pianlement est dû, sont à la nature même de la lesion de l'orifice, soit à quelque fambeau flottant (piher, cordage ou concreton fibrineuse) mis en vibration au-devant d'un orifice par l'ondee sanguage.

Toutefors, je ne saurais trop insister sur ce point, l'epresence d'un souffle ou d'un dédoublement constate à l'auscultation du cœur ne suffit pas pour affirmer la presence d'une lésion organique. Il y a des dédoublements, il y a des bruits de souffle qui n'ont rien à voir avec une lesion d'orifice; tels sout les souffles extra-cardiaques si importants à connaître et si bien étudiés par M. Potain; tels sont les dédoublements normaix à resultant des changements transitoires que les monvements de la respiration impriment à la pression du sang contenu dans le cœur et dans les gros vaisseaux à (Potain*); lets sont encore les bruits de souffle de l'orifice aortique et même de l'orifice initial, dus à la chloro-anémie.

Mais revenons aux souffles organiques du cœur, et appliquons les données genérales précedentes à chacune des lésions valvulaires.

¹ Mobammed Du bruit de plaulement. Th. de Pares, 1879, nº 226.

^{2.} Potan Note sur les d'du all nor a, des bruits du cœur Soc med. des hôp., 22 juillet 1886.

A. L'insufficance mitrale est caractérisée par un bruit de souffle à la pointe et au premier temps. Au moment de la systole ventriculaire, à l'état normal, l'ondée sanguine ou ventricule gauche passe tout entière dans l'aorte, puisque la valvule mitrale obture complètement l'orifice auxiculoventriculaire; mais à l'état pathologique, la valvule étant insuffisante à obturer cet orifice, une partie de l'ondée sanguine ventriculaire reflue dans l'oreflette et un souffle systolique se produit. Ce souffle a son maximum vers la pointe du œur, au niveau de l'orifice mitral, sous le mamelon ou en déhors.

B. Le rétrécissement mitral est caractérisé par un souffle diaxtolique (au 2º temps) ou par un souffle présystolique (avant le le temps), on par un dédoublement du second bruit. Pour bien comprendre le mécanisme et la valeur de ces bruits pathologiques qui se passent à la pointe du cour, il est bon de rappeler en quelques mots la physonomie de la diastole ventriculaire. Au moment de cette diastole, le ventricule se ddate. l'orithe auriculo-ventriculaire s'ouvre largement, et le sang passe de l'oreillette dans le ventricule. Mais ce passage du sang est assez lent; il commence mollement pendant la diastole ventreculaire (2º temps), et se termine plus brusquement pendant le grand silence (5" temps), alors que l'oreillette se contracte. Si donc le sonffle du retrécissement se produit pendant la première partie de ce passage, ce qui est fort rare, il est diastolique (flerard); et s'il se produit pendant la denvienie partie du passage (contraction de l'oreilletter), il correspond au grand silence : il précède donc la systole ventriculaire, il est présystolique (Gendrin). Le souffle du rêtrécissement mitral a peu de vigueur, car l'oudée sanguine est faiblement poussée à travers l'orifice rétréci, même quand l'oreillette est hypertrophiée; aussi ce souffle

^{1.} C'est pendant le grand silonce 7º temps) et aussitét avant la systole ventriculaire que l'oreillette, ji sque-la peu active, se contracte pour achever de déverser son sang usus le ventricule.

prend-il plutôt le timbre d'un grondement ou d'un ronlement présystolique (Duroziez).

Le rétrécissement mitral est encore caractérisé par un dédoublement du second bruit!, la denxième partie de ce dedoublement pouvant être soufllante : il en résulte qu'on perçoit à l'auscultation un rythme qui rappelle les bruits de caille, de rappel, une sorte de mesure a trois temps. formée par un temps long et par deux temps brefs. Pour expliquer ce dédoublement du second bruit, plusieurs theories sont en présence : l'une suppose qu'il y a defaut d'isochronisme entre le bruit du second temps, né dans chaque ventricule; l'antre admet que le défaut d'isochronisme existe entre le second bruit de l'orifice ventriculaire et le second bruit de l'orifice artériel (Jaccoud); et, tandis qu'à l'état normal ces deux éléments sont confondus, dans le rétrecissement mitral ils sont dissociés, le bruit ventriculaire étant en retard sur le bruit artériel. Pour M. Potain. la dissociation porterait sur le claquement des valvules sigmoides aortiques et pulmonaires, la chute des valvules aortiques étant prématurée. Il faut bre à ce sujet les belles lecons de M. Potain 2.

Quoi qu'il en soit, le dédoublement du second bruit, avec ou sans souffle présystolique, est un signe de rétrécissement mitral.

C. L'insuffisance aortique est caractérisée par un bruit de souffle à la base et au second temps. En voici les raisons : au moment où l'ondée sanguine vient d'être lancée du ventricule dans l'aorte, cette ondée, animée d'un mouvement rétrograde, trouve, à l'état normal, une barrière infranchisable dans les valvules signondes; mais, à l'état pathologique, ces valvules étaient insuffisantes à obturer l'orifice, une partie du sang reflue dans le ventricule, et un souffle diastolique est produit.

D. Le rétrecissement nortique est caractérisé par un souffle

^{1.} Durosiez. Du rhythme pathog, du rett, mitr Arch. de medecine, 1863.

^{2.} Potain, Clinique medicale de la Charite, 1891, p. 171

à la base et au premier temps. En effet, si l'ondée sanguine lancée par le ventricule rencontre un orifice rétreci au lieu d'un orifice largement ouvert, un bruit de souffle systolique est produit.

Ces notions générales étant posées, résumons l'histoire pathologique de chacun des orifices du cœur.

§ 4. ORIFICE MITRAL - INSUFFISANCE ET RÉTRÉCISSEMENT

On dit qu'il y a insuffisance mitrale lorsque la valvule mitrale, qui normalement oblitère l'orifice auriculo-ventriculaire gauche afin de s'opposer à la marche retrograde du sang, n'obture plus suffisamment cet orifice, et permet à l'ondee sanguine de refluer dans l'oreillette gauche. Il y a vitrecissement mitral quand la lumière de l'orifice mitral a perdu ses dimensions normales.

Le retrécissement et l'insuffisance de l'orifice mitral sont le plus souvent combinés; on dit alors qu'il y a maladie mitrale; s'ils sont isolés, on dit qu'il y a rétrécissement mitral pur, ou insuffisance mitrale pure. Dans bien des cas, c'est par l'insuffisance mitrale que commence le processus, et le rétrécissement mitral vient s'y adjoindre plus tard. Enfin, chez quelques sujets, le rétrécissement mitral pur paraît se développer sous l'influence de causes spéciales, et il reste indéfinancent à l'otat de rétrécissement mitral pur.

Anatomie pathologique. — Le rétrécissement mitral peut être dû à l'épaississement et à la rétraction concentrique de l'anneau fibreux, mais le plus habituellement c'est aux térions seules des valves et de leurs cordages qu'est dû le rétrécissement. Il se fait une soudure du bord libre des valves au niveau de leurs commissures. Cette soudure pourrait être comparée au rétrécissement de l'ouverture des paupières par adhérence de leurs commissures (Bouillaud). Les piliers tendineux insérés sur les bords des valves participent au processus cicatriciel : ils deviennent rigides, épais,

ils se rétractent, et dans leur mouvement de retrait de abaissent la valvule lucuspide, qui prend la forme d'un entonnoir rigide et aplati dont l'oritice pathologique remplace l'ancien oritice normal*.

Amsi se trouve constitue le rétrécissement, auquel ne prenuent part, en général du moins, ni l'anneau tidoeux, ni les végétations de la face auriculaire de la valvule. L'ornée mitral, qui normalement est assez large pour admettre le pouce d'un adulte (95 millimètres de circonférence), devient assez étroit pour admettre à peine une plume d'oie.

La dilatation et l'hypertrophie de l'oreillette gauche, puis de l'oreillette droite et du ventricule droit, sont la conséquence de la lésion mitrale; le ventricule gauche reste a peu pres normal. Le ralentissement du cours du sang et la stase sanguine dans l'oreillette gauche favorisent la formation de caillots fibrineux, stratities, qui adhèrent souvent à la parroi posterienre de l'oreillette. Le sont ces caillots qui, passes dans le ventricule gauche, et lances dans le torrent circulatoire au moment de la systole ventriculaire, deviennent lu source d'embolies plus ou moins volumin uses. D'autre part, le calentissement du cours du sang et la stase sanguine dans l'oreillette droite favorisent la formation des caillots, eux aussi fibrineux et adhérents. Ce sont ces caillots qui, lancès par le ventricule droit dans les poumons, sont la cause la plus habituelle des infarctus hémoptoiques pulmonaires.

L'insuffisance mitrale est le résultat de lésions qui portent sur les valves ou sur l'anneau tibreux. Les tésions des valves sont celles de l'endocardite chronique : épaississement, induration, incrustations des bords de la valvule; il n'y a pas de soudure des commissures valvulaires. Sous l'influence du tissu rétractile, le raccourcissement et la rétraction des valves s'opposent à l'adossement complet de leur lice auriculaire au moment de la systole et l'insuffisance est constituée. Le raccourcissement des cordages tendmeux, qui sont, eux aussi, épais, indurés, incrustés, s'oppose au

^{1.} Consulter Vimportant ouvrage de Letulle: Technique des autopries.

redressement complet de la valvule au moment de la systole. ce qui est également une cause d'insuffisance. Les muscles papillaires, par leur rétraction seléreuse, agissent dans le même sens. La rupture des cordages tendineux peut être une cause d'insuffisance; i'en dirai autant des anévrysmes valvulaires et des végétations. Quant à l'insuffisance nutrale due, non plus à une lésion des valves et des piliers, mais à une dilatation de l'anneau fibreux, le fait existe, mais il est relativement rare; en pareil cas, c'est le ventricule gauche dilaté qui entraine dans son monvement de dilatation les muscles papillaires, les piliers tendineux, et provoque conséentivement la tension anormale des valves et leur insuffisance. La dilatation du ventricule gauche : ayant préalablement perdu une partie de sa contractilité, serait, pour quelques auteurs, une cause d'insuffisance mitrale pure, passagere on permanente.

Sous l'influence de l'insuffisance mitrale, on constate la dilatation et l'hypertrophie de l'oreillette gauche, de l'oreillette droite et du ventricule droit; toutefois, le ventricule gauche, a peu prés indemne au cas de rétrecissement, participe légèrement à l'hypertrophie au cas d'insuffisance.

Les oreillettes contiennent des caillots cruoriques, mais les concrétions fibrineuses sont plus vares que dans les cas de rétrécissement.

Description. — On voit des individus, dans les classes aisées, plus qu'à l'hôpital, qui sont atteints depuis bien des années d'une lésion de l'or fice mitral, sans en avoir jamais eprouvé aucun symptôme, parce que chez eux le muscle cardiaque n'est pas surmené, et la lesion valvulaire est bien compensée. La suractivité fonctionnelle du muscle cardiaque et l'hypertrophie compensatrice du ventraule

^{1.} Skoda admet que, sous l'influence des fièvres graves, le test, muse ulaire du curui perd en partie sa contractif té et se laisse distendre outre mesure. Il en cesuite une obsifisance mitrale aigné qui pout disparatire dès la convalescence de la micide. L'inscritaince mit ale pure perd moiri être consecut ve a la d'Estaton du ventricule gaucte, dans les léauns de l'orthee aortique (Jaccoud).

droit luttent efficacement contre la mauvaise répartition des ondces sangumes et se chargent de maintenir l'équilibre. La dilatation et l'hypertrophie du ventricule droit compensent aussi bien que possible l'exces de réplétion et l'exces de tension artério-veineuse pulmonaire, aussi l'insuffisance et le rétrécissement mitral peuvent-ils passer longtemps maperçus. Mais lorsque le muscle cardiaque faiblit, lorsqu'il est atteint par un processus morbide, tissu de sclerose, endartérite des petits vaisseaux, dégénérescence granulograisseuse, qui met sa nutrition et sa tonicité en danger, alors se font des congestions viscérales, des cédenes periphériques et splanchniques qui sont les signes révelateurs de la maladie du cœur.

L'essoufflement, l'appression, la dyspuée avec ou sans pulpitations, sont genéralement les prenners troubles fonctionnels des lésions mitrales, parce que la petite circulation si voisine de la lésion mitrale est naturellement atteinte la première; le catairée bronchique, la congestion pulmonaire. l'édème pulmonaire, l'hémorchagie du poumon, en sont des conséquences plus ou moins éloignees. Ces lesions provoquent une oppression croissante, des accès de dyspuée et des hémoptysies. Analysons en detail chacun de ces

symptômes.

L'essonfflement peut être pendant longtemps le seul symptôme révélateur des lésions mitrales. Le malade a l'haloine courte n; il ue s'en aperçoit pas quand il est au repos, mais veut-il marcher un pen vite, faire un effort, monter un escalier, l'oppression apparaît. A cette periode, la gène de la circulation pulmonaire ne se traduit à l'auscultation du poumon par aucun signe. Le ralentissement du cours du sang et la forte préssion à laquelle est soumis le sang dans l'artère pulmonaire sont une des causes de cette dyspnec. Sous l'influence de la lésion mitrale, le sang sejourne ou reflue dans l'oreille gauche, la tension angune augmente dans l'oreillette, dans les veines et dans les artères pulmonaires, et la distension des capillaires des alvéoles pulmonaires provoque la regislité et la tumefaction

du poumon. C'est même cette rigidité et cette tuméfaction du poumon qui, pour quelques auteurs, seraient la cause principale de la dyspuée cardiaque.

Plus tard, sous l'influence de l'adème pulmonaire, la dyspuec devient plus persistante ou plus intense et on perçoit à l'auscultation des râles sous-crépitants, localisés

de preférence aux deux bases de la poitrine.

Dans le cours de cette dyspnée progressive, ou même en dehors d'elle, le malade éprouve parfois des accès d'oppression, plus frequents la nuit que le jour, et analogues comme intensite aux accès d'asthme, ce qui a valu a cette dyspnée paroxystique le nom d'asthme cardiaque. Cette dénomination est mauvaise. La maladie mitrale ne produit pas l'asthme vrai; la dyspuee paroxystique du cardiaque n'a point les caractères de la dyspuée de l'asthmatique*. Analysons l'oppression du cardiaque pendant son accès: la respiration est fréquente et haletante, les deux temps de la respiration sont brefs et saccadés, les palpitations sont fréquentes, le pouls est petit, le visage est pâle, les lèvres sont violacées; chez l'asthmatique, le tableau de l'accès est différent, la respiration n'est pas accelèree, l'inspiration est lente, penible, et l'expiration, sifffante et spasmodique, est trois ou quatre for plus prolongee que l'inspiration; les palpitations font defaut, le pouls conserve sa régularité. Chez certains cardiaques les acces de dyspuée forment le symptôme donnnant, et même, chez quelques-uns, la maladie mitrale s'annonce uniquement d'abord par ces accès de dyspuee cardiaque, de même que chez certains brightiques la lesion du rem s'annonce par des accès de dyspuce urémique.

La lésion mitrale se traduit encore par quel pes symptèmes tels que battements de cœue, palputations, sensations de pesanteur, de constriction à la region precordiale. Ces symptòmes s'accentuent surfout à l'occasion d'efforts et de mouvements un peu violents.

¹ Sée Bagn, et trad, des mal, du cœur. Paris, 1879, p. 21, - Traité des mal, du cœur, 1879, p. 85.

L'hémorrhagie du poumon, conque sous la mauvaise dénomination d'apoplexie pulmonaire, et l'hémoptysie qui l'accompagne, sont hées aux fésions mitrales plus qu'ant autres lesions du cœur. Ces hémorrhagies peuvent etre dues à la gêne méranique apportée à la circulation pulmenaire; mais elles ont pour cause plus habituelle (Gerhardte de petites embolies qui partent des coagulations de l'oredfette droite, s'arrêtent dans les artérioles pulmonaires et provoquent, à la facon des embolies capillaires, un infurction hémorrhagiques. Ces infarctus, que j'ai étudiés au chapite de Vembolie pulmonaire, sont fréquemment suivis d'homeptysie. L'hemoptysie des cardiagnes^a peut s'observer à differentes périodes de la maladie mitrale, mais plus habituellement a une période assez avancée; d'après la description classique, elle se présente sous forme de crachats sanguinolents hémoptorques, moirâtres, d'une odeur albacée (Gueneau de Mussy), et se continue pendant des jours et des semanes (Grisolle). Néanmoins, l'hémoptysie cardiaque peut apparaitre dès la première période de la lesion mitrale, avant tout autre symptôme et à l'occasion d'une cause determinante (latigue, excès, grossesse).

Les infarctus pulmonaires, surtout quand ils sont corticaux, déterminent parfois des pleurésies sère-fibrineuses hemorrhagiques et purulentes, habituellement insidieuses, et

plus fréquentes à droites.

Au cours de la maladie mitrale, on constate assez souvent des cedemes périphériques qui debutent par les malléoles. Lors de ses premières manifestations, l'infiltration ordenteuse disparaît le matin apres le repos de la nuit : a une période plus avancée, elle devient permanente, elle peut se généraliser, et l'edéme gagne les cuisses, le scrotum et le trone tanasarque). La peau des jambes et des cuisses s'épaissit, rougit, et devient facilement le siège d'érythème, d'érysipèle et de gangrène, surtont après les mouchetures

¹ Duguet Dr l'opopt palm. Th. d'ageig, de Paris, 1872.

^{2.} Vermollen, Les hemoptyries carde opus, Th. de Paris, 1875.

^{3.} Jonon, Arch. gén, de med , juin 1905.

faites pour combattre l'anasarque, à une période avancée des maladies du cœur, les membranes séreuses, la plèvre, le peritoine, le péricarde sont assez souvent le siège d'hydropsies (hydrothorax, ascite, hydropéricarde). Les œdèmes profonds, qui occupent le tissu cellulaire des cavités splanchiques, tont cachés qu'ils sont, ont une grande importance, qui sera discutée plus loin, au sujet du traitement.

Les congestions viscérales apparaissent à diverses périodes de la maladie mitrale. J'ai déjà dit que la congestion des poumons, avec ou sans œdème pulmonaire, survient généralement la première; l'obstacle apporté à la circulation pulmonaire a un double résultat morbide ; l'l'hématose étant incomplète, la nutrition générale en reçoit le contrecoup; 2° la gêne de la petite circulation gagne de proche en proche la grande circulation et les troubles se généralment dans le domaine de cette grande circulation.

Le foie est souvent le siège de congestion d'origine cardiaque (foie muscade, foie cardiaque avec ou sans cirrhose), étude qui trouvera sa place aux maladies du foie. La lésion bépatique se traduit par une augmentation de volume de l'organe, avec douleurs parfois très vives à l'hypochondre, teinte subictérique, épistaxis. Le foie cardiaque est souvent accompagné d'ascite. Ces lésions hépatiques sont dominantes chez les cardiaques qui sont en même temps des alcooliques.

La congestion gastro-intestinale provoque des troubles dyspeptiques (estomac cardiaque), avec digestion pénible, pesanteur d'e-tomac, tendance au sommeil.

La congestion des *reins* se traduit par des urines rares, sedimenteuses, albumineuses (rein cardiaque); lésions qui n'aboutissent pas à la maladie de Bright.

La congestion de l'encéphale et le défaut d'oxygénation du bulbe produisent l'insomnie (Peter), le délire nocturne, l'excitation maniaque (M. Raynaud), les convulsions .

Tels sont les lésions et les symptômes de la maladie mi-

1. Hirtz, Nanifest, cérébr, dans les affect card. Th. de Paris, 1877.

trale: ils ont généralement une marche lente et envahissante, qui peut durer bien des années avant de mettre la vie du malade en danger. Parfois même, la prédominance de tel on tel symptôme, la prédominance des troubles pulmonaires, hépatiques ou gastriques, masque pour un temps la véritable cause du mal. Mais il arrive un moment où le muscle cardiaque fatigué ou altéré n'est plus capable de lutter efficacement contre les obstacles accumules à la péripherie (œdèmes et congestions), il arrive même un moment où la maladie n'est plus limitée au co-ur, chaque organe est atteint pour son comple, l'organisme entier est envahi. Cette marche ascendante est interrompue par des périodes d'asystolie, et le malade, très rarement emporté par la mort subite (contrairement à l'insuffisance aortique), arrive, à la longue, au dernier terme de b cachexie cardiaque.

L'embolie cérébrale est une complication qui peut surrenir à toutes les périodes de la maladie mitrale; elle est favorisée par le rétrecissement, plus que par l'insuftisance, elle provoque des troubles, ramollessement cérébral, bemplégie droite, aphasie, etc., qui seront étudiés au chapitre de l'emonie cénémance. Dans quelques cas, l'embolie suit un autre trajet, elle oblitère les artères périphériques des

membres¹ et peut produire la gangrène.

La description précédente concerne la maladie mitrale prise en bloc, c'est-à-dire, la double lésion nutrale, insuffisance et rétrécissement. Les troubles fonctionnels de l'insuffisance mitrale s'adressent, en effet, à quelques nuances près, au rétrécissement mitral; c'est donc l'auscultation du cœur qui doit différencier ces deux lesions.

Toutefois, il y a une variété de rétrécissement mitral pur, qui mèrde une description à part. La variéte de retreessement untral pur a laquelle je fais allusion est beaucoup plus fréquente chez la femme que chez l'homme. On l'observe

^{1.} Potain. Sem. méd., 27 février 1889,

chez la jeune filte et chez la jeune femme. Il est indépendant du rhumatisme et indépendant des autres causes qui créent habituellement l'endocarditet. Ce rétrécissement s'associe parfois à la chlorose, aussi a-t-on voutu en faire une lésion d'évolution, une aplasie, analogue à la sténose de l'aorte et des artères qui pour quelques auteurs seraient la caractéristique anatomique de la chlorose. M. Potain*, sur 55 cas de rétrecissement mitral pur, avec autopsie, a

constaté 9 fois la tuberculose pulmonaire.

L'endocardite seléreuse qui chez les tuberculeux aboutit au rétrecissement mitral, serait due, d'après M. Teissier, uon pas a une infection bacillaire, mais à une intoxication tuberculeuse, « Ce processus fibromateux résultant de l'intoxication phtisiogène peut s'affirmer chez les héréditaires des luberculeux et se manifester par une tendance évolutive semblable. La tuberculose attenuée dans ses différentes localisations (pulmonaire, ganglionnaire, osseuse), dans ses différentes modalités héréditaires (chlorose, lymphatisme, débilité congénitale) est la cause directe ou la raison héréditaire du rétrécissement mitral purs. p

Quelles qu'en soient la genèse et la pathogénie, ce rétrécissement determine si peu de troubles fonctionnels un'il peut pendant bien des années passer inaperçu, mais il n'en est has moins redoutable, car il est frequemment accompagné d'embolie cérébrale avec hemiplégie et aphasie. M. Duroziez a fait à ce sujet un travail fort intéressant*.

Examen du cœur et du pouls. — Chez le malade atteint de maladie mitrale, la pointe du cœur est déplacée à cause de l'hypertrophie cardiaque, elle bat dans le sixième ou

^{1.} Mmc Marshall. Th. de Paris. - Magé. Th. de Paris, 1888.

^{2.} Gaz. hebd., 12 septembre 1891.

^{3.} Pierre Teissier, Rapports du réfrécissement mitral pur avec la tuberculose, ctiologie, pathogenie, climque. In Clinique medicale de la Chavite, Lecons et mémoires, par le protesseur Putain et ses collaborateurs, Paris, 1504.

^{4.} Duroziez. Du rétrécimement mitral pur. Arch. de méd., 1877.

septiènie espace intercostal, en dehors du mamelon. La voussure et la matité précordiales sont moins étendues avecles fésions mitrales qu'avec les lésions aortiques, parce que l'hypertrophie du cœur droit qui est le résultat des lésions mitrales est moins considerable que l'hypertrophie du cœur gauche qui est le résultat des lésions aortiques. La main, légérement appliquée sur la region du cœur. percoit souvent un frémissement cataire systolique. Le pouls est petit, parce que la lésion mitrale diminue le volume de l'ondée sanguine chassée dans l'aorte; il est inégal et irrégulier, parce que les contractions du ventrecule gauche n'ont pas toutes une égale énergie et ne se suivent pas à intervalles égaux, consecutivement à l'altération musculaire du cœur (Stokes4), et peut-être aussi consecutivement à la perturbation apportée à l'innervation cardiaque (Peter). Ces caractères pathologiques du pouls se retrouvent au sphygmographe.

L'arhythmie cardiaque, perceptible au toucher et à l'auscultation (G. Sée*), est donc caractérisee par des battements inégaux, irréguliers, intermittents. Cette arhythmie ne se montre qu'à une période déjh assez avancée de la maladre mitrale; elle est parfois excessive; c'est une sorte d'ataxe du cœur. On a divisé les intermittences en vraies et fausses. L'intermittence vraie est celle qui se traduit à la fois au pouls et au cœur. la pulsation artérielle faisant defaut parce que la systole ventriculaire a manqué. L'intermittence qu'on nomme fausse serait mieux nommée incomplète : la systole cardiaque persiste, mais elle est trop faible pour lancer une ondée sanguine suffisante, et la pulsation artérielle fait défaut; c'est ce que M. Bouillaud appelait un faux pas du cœur. Ces intermittences sont plus accusées dans l'insuffisance que dans le rétrécissement, parce qu'une par-

Ici, comme ailleurs, Stokes cherche à donner à l'altération de la fibre musculaire du cœur un rôle qu'en avait trop néglige avant luc et qui est aussi important que les lésons valvulaires, Stokes. Tearte des mul, du cœur et de l'aurte. Trad. de Senac, p. 176.

^{2.} Mal. du ceur, p. 1.

te de l'ondée sanguine repasse dans l'oreillette au lieu de pénètrer en totalité dans l'aorte.

L'insuffisance mitrale se traduit à l'auscultation par un souffle systolique assez râpeux, d'un timbre quelquefois musical et dont le maximum siège au-dessous et en dehors du mamelon. C'est ce qu'on appelle le souffle de la pointe, en opposition aux souffles de la base, qui siègent à l'oriftce aortique. Du reste, le maximum du souffle mitral n'est pas exactement à la pointe du cœur, il est plutôt à la partie moyenne du ventricule et au niveau de la veine valvulaire l'eter. Ce bruit du souffle est tantôt doux, analogue à un bruit de soufflet, tantôt rude et vibrant, analogue à un jet de vapeur; il se propage dans la direction de l'aisselle et on le retrouve fort distinct en arrière, entre les deux épaules, signe précieux pour le diagnostic (fluroziez).

Le rétrécissement mitral se traduit à l'auscultation par des signes divers, qui chez un même malade peuvent être dissociés ou associés. Quand ces signes sont au complet, et que le malade n'a point d'arhythmie, ou constate à l'auscultation du cœur un rhythme spécial, composé de divers bruits morbides. L'analyse de ces bruits permet d'établir que le rétrécissement mitral peut être caractérisé suivant les cas : 1° par un souffle diastolique (rare), par un roulement ou par un souffle présystolique, ou par un dédoublement du 2° bruit, la seconde partie de ce dédoublement pouvant être soufflante. Le mécanisme de ces bruits a été détaillé à l'un des chapitres précédents concernant la physiologie et la pathogème des bruits du cœur 2.

Les lésions mitrales sont souvent accompagnées du renforcement du deuxième ton de l'arlère pulmonaire (Jaccoud), à cause de la tension exagérée que subissent les vaisseaux pulmonaires. La coexistence de l'insuffisance et du rétrécissement est signalée par la présence simultanée des signes indiqués avec chacune de ces lésions.

^{1.} Peter. Traité des mal, du caur. Peris, 1883, p. 46%

^{2.} Potain. Glin. méd. de la Charité, 1891, p. 171.

Parfois, à l'auscultation d'un malade qui présente des symptômes d'une maladie mitrale, on ne perçoit à l'auscultation aucun bruit morbide, et les signes physiques de la lésion ne se révèlent que par une perturbation du rhythme cardiaque; il faut admettre en pareil cas que les lésions de myocardite sont dominantes et que la lésion d'ornice est

presque nulle ou reléguée au second plan.

Diagnostic. Pronostic. — Je répète ce que j'ai dit à l'un des chapitres précedents, en decrivant les fésions valvulaires en général : La présence d'un souffle ou d'un dédoublement, constaté à l'auscultation du cœur, ne suffit pas pour affirmer l'existence d'une lésion mitrale. Il y a des dédoublements ani n'out rien à voir avec une lésion d'orifice : tels sont les dédoublements normanx « résultant des changements transitoires que les mouvements de la respiration impriment à la pression du sang contenu dans le cour et dans les gros vaisseaux n (Potain). Il y a des souffles qui n'ont rien à voir avec une lésion d'orifice; tels sont les bruits de souffle d'origine chloro-anémique, les bruits de souffle fébriles, et les bruits soufflants d'origine extra-cardiaque si bien étudiés par M. Potain. On a dit que le bruit de souffle de l'insuffisance mitrale se distingue des autres soufiles cardiaques non organiques, en ce que, seul, il est perçu en arrière, dans la région qui s'étend du bord interne de l'omoplate à l'épine dorsale; cela est vrai pour le souffle mitral d'une certaine intensité, mais ce signe disunctif perd sa valeur quand le soufile mitral est léger.

La description de la muladie mitrale dit assez quelle est la gravité du pronostic; l'insuffisance pure et le rétrécissement pur sont moins graves que si les deux lesions sont réunies.

Les maladiès intercurrentes, la flèvre typhoide, les flèvres éruptives, la grippe, les pneumonies, peuvent avoir une mauvaise influence sur la lésion mitrale : elles peuvent y greffer des infections secondaires parfois terribles. Je rappelle du reste ici ce que j'ai dit au sujet des endocardites infectieuses, c'est que ces endocardites infectieuses surviennent principalement chez les sujets dont les valvules antérieurement altérees présentaient déjà un locus minoris resistentiæ. Les excès, les fatigues, les préoccupations, les grossesses ont un déplorable effet sur les maladies du cœur. L'est le moment de rappeler la phrase de Peter relativement aux femmes atteintes de lésions cardiaques : « Filles, pas de mariage; femmes, pas de grossesse; mères, pas d'allaitement ».

Traitement. — Le traitement des lésions valvulaires en général, et des lésions mitrales en particulier, ne s'adresse pour ainsi dire pas à la lésion de l'orifice ou des valvules, it s'adresse aux accidents qui sont déterminés par ces lésions d'orifices et de valvules, il s'adresse aussi aux altérations concomitantes du myocarde. Je n'ai à m'occuper dans ce chapitre que du « traitement des maladies du cœur » proprement dites, le traitement des lésions et des troubles cardio-aortiques sera fait au chapitre concernant les lésions de l'orifice aortique.

Nous venons de voir, en étudiant la maladie mitrale, que les symptômes consécutifs à la lésion mitrale n'apparaissent que lorsque le muscle cardiaque est fatigué, lésé, surmené. Tant que le muscle cardiaque est capable de faire face au danger, tant que la compensation est suffisante, tout va bien, ou à peu près bien, mais quand la compensation faiblit, alors apparaissent des accidents qui ont presque tous une origine périphérique : la stave sanquine et les tréèmes.

Sous l'influence des lésions valvulaires mal compensées, la pression s'abaisse dans le système cardio-artériel, elle s'élève dans le système veineux de la petite et de la grande circulation. Alors apparaissent les stases veineuses et les œdèmes, stases veineuses du poumon, du rein, du foie, du cerveau, etc.; œdèmes du tissu cellulaire périphérique et du tissu cellulaire des cavités splanchniques, œdèmes des organes susceptibles de se laisser infiltrer (poumon, cerveau), œdème et hydropisie des cavités séreuses (plèvre, péricarde,

^{1.} Peter. Loc. cit., p. 580.

péritoine, méningues. La tendance des maladies du orur est donc de transformer le cardiaque en une sorte d'égonge, ses organes sont imbibes de sanz qui circule mal, son tissu conjonctif est imbibe de serosite. Dans un tel nobeu, le elements anatomiques et les organes perdent une partie de leurs fonctions.

Our la maladie valvulo-cardiaque se révéle par des symptômes de faible intensité, legere oppression, une me mallontaire, palpitations, qu'elle se traduse par des acodons plus graves, acces de dyspoée, orthopoée croissante, troubles hépatiques, obscurie, anasarque, arbythmie, qu'elle en arrive entin a produce les terribles symptômes dont l'ensemble constitue l'asystolie, les indications therap-utiques sont les memes ; reste à savoir quels sont les medicaments les plus aples a répondre a ces indications therapeutiques.

Que disent la plupart des auteurs qui se sont occupés de cette question? Ils disent : Puisque les accidents des maladies du cœur viennent d'un éphisement, d'une décheance du muscle cardiaque, d'un abaissement de la tension arterielle, réveillez la tonicité et la contractilité de ce jouscle cardiaque, et du même coup vous éleverez la pression arterielle; pour cela, ayez recours aux medicaments tou-cardiaques. De plus, comme l'abaissement de la pression arterielle entraîne l'élévation de la tension verneuse avec toutes ses consequences, ædemes et congestions, abaissement le tension verneuse, et pour cela ayez recours aux sagnées, aux purgatifs, aux diurétiques.

On a dressé le tableau de ces médicaments toni-cardiaqueset diurétiques. M. See, qui a plusieurs reprises s'est occupede cette question avec une compétence exceptionnelle, M. Sée, dans une série de publications, a étudie ces médicaments cardiaques et, avec eux, la thérapeutique physiologique du cœur!. Dans une classification empruntée presque entière à M. Sée*, les médicaments cardiaques peuvent être

rangés dans les groupes suivants :

¹ Sie La therapeutique physiologique du cœur. Paris, 1805. 2. Les médicaments cardiaques. Acad. de med., janvier 1882

Médicaments toni-cardiaques. — Strophantus, strophantine, spartéine.

Médicaments toni-cardiaques et diurétiques. - Digitale, digitaline, convallaria maialis, convallamarine.

Médicaments diurétiques. — Caféine, theobromine, sels de potasse, lactose, vins diurétiques.

Médicaments respiratoires. — lodure de potassium, morphine.

Eh bien, en face d'un cardiaque, qui est en proje à l'arhyfhmic, à la dyspnée et aux œdémes, en face d'un cardraque qui est voisin de l'asystolie, ou qui est même en pleine asystolie, à quel médicament fant-il donner la préférence et d'après quelles indications faut-il agir? La strophantine est-elle supérieure à la spartéine, la spartéine est-elle supérieure à la digitale, et cette dernière n'est-elle pas inférieure à la digitaline? La théobromine est-elle supérieure à la caféine et la cafeine, est-elle supérieure à la convallamarme? Je pense que beaucoup de medecins seront indecis, et les hésitations qu'ils éprouveront à faire un choix, ces hésitations je les ai éprouvees moi-même. Certains médicaments toni-cardiaques, la strophantine et la spartéine, ont eu, à un certain moment, une telle vogue, en Allemagne surtout, qu'on aurait dit, vraiment, qu'avant la decouverte de ces médicaments, la thérapeutique des maladies du cœur était dans l'enfance. La caféine et la theobromine sont tellement vantées par quelques cliniciens, qu'on dirait vraiment qu'avant l'usage de ces médicaments on ne pouvait arriver à faire uriner un cardiaque. l'ai suivi de près l'action de ces medicaments, non pas que je les aieheaucoup employés moi-même, mais je les ai vu employer souvent, et je suis arrivé à me former une opinion très nette à leur égard. Je considère pour ma part que les fameux médicaments toni-cardiagnes sont souvent des médicaments redoutables, qui épuisent la contractifité du muscle cardiaque sous prétexte de le tonifier. l'ai constate également que la theobromine, qui est un diurétique puissant, épuise parfois la fonction rénale sous prétexte de

l'exciter. Je suis bien loin de prohiber ces médicaments d'une facon systématique; ils ont leur valeur et leur moment, mais je pense que la plupart de ces médicaments sont bien loin de valoir la digitale quand celle-ci est bien préparée et bien maniée. Du reste, comme je n'ai ni l'intention, ni la prétention, dans un ouvrage aussi restreint qu'un manuel, d'entreprendre une étude comparée de tous les médicaments cardiaques, je me contenterai d'exposer ici les résultats de mon expérience, et de faire connaître, dans toute sa simplicité, le traitement des maladies cardiaques, tel que je l'ai institué depuis plusieurs années.

Procédons avec ordre et supposons d'abord le cas le plus grave, supposons un malade atteint de symptômes voisins de l'asystolie, ou même en pleine asystolie : la face est pale, converte de sueurs, les conjonctives sont subicteriques, les lèvres et les oreilles sont bleuâtres; les mains sont tumelices, froides, et les doigts sont evanosés; le pouls est petit. irrégulier, arythmique; l'ordème a envahi les pieds, les jambes, les cuisses, les parties génitales, le ventre, et il tend à remonter encore; le foie est volummeux et très douloureux; la respiration est haletante, anxieuse, entremèlée d'accès terribles de suffocation, et l'asphyxie parait menacante : le malade, assis sur un fauteuil, încluié sur des oreillers, n'ose faire ui un mouvement ni un effort dans la crainte d'étouffer; depuis un mois il n'a pas couché dans son lit; le sommeil est impossible, et par moments surviennent quelques somnolences entremèlées de révasseries et d'angoisses inexprimables; les urines sont rares, rouges, épaisses, sedimenteuses; l'auscultation cardiaque est impossible; l'auscultation broncho-pulmonaire est difficile et permet néanmoins de constater des râles d'ædème et de congestion pulmonaire.

Voila le mal : quel est le remède!

^{1.} Telle est écolement l'op nion de M. Lépine (Sem. med., 26 février 1890), et de M. Huchard (Mal. du cœur, 1889).

A mon sens, ce n'est pas seulement le cœur qu'il faut viser, c'est aussi la périphérie; on dit partout et l'on répète que l'état asystolique est dû à la décheance, à la dégénérescence de la fibre musculaire cardiaque, et qu'il faut tui rendre une nouvelle énergie au moyen des fameux médicaments toni-cardiaques. Eh bien, non! Si le cœur est épuisé, la déchéance de la fibre musculaire cardiaque n'entre que pour une assez faible part dans cet épuisement, j'ai la conviction que la plus large part revient aux obstacles qui sont accumulés à la périphérie, à la quantité de sang qui engorge les organes, à la quantité de sérosité qui imprègne le tissu cellulaire superliciel et le tissu cellulaire splanchnique.

En face de ces obstacles, le cœur s'épuise à faire chemmer une ondée sanguine qui avance péniblement, les circulations locales sont en souffrance et toutes les fonctions de l'économie sont en détresse. Je fais souvent la comparaison suivante : Quand une charrette est trop chargée et ne peut plus avancer, ce n'est pas en foucitant outre mesure les chevaux épuisés que l'attetage repartira, mais il repartira si l'on veut bien allèger leur fardeau. De même pour le cœur, ce n'est pas en stimulant outre mesure sa contractilité dejà épuisée qu'on obtiendra le résultat désiré; on l'obtiendra en allégeant son travail, en diminuant l'excès de la tension veineuse, en supprimant dans la mesure du possible le barrage provoqué par les congetions et par les œdémes, tout en tonifiant avec douceur le muscle cardiaque, qui est souvent plus épuisé que dégénere.

C'est pour obtenir ces résultats que j'emploie d'une façon

presque systématique la médication suivante.

On applique quelques sangsues à la région précordiale, et quelques sangsues à la région hepatique, et on laisse couler le sang, de façon à provoquer une saignée de 450 grammes. Je ne saurais trop recommander l'usage des sangsues, qui est heaucoup trop délaissé, il m'arrive parfois de prescure deux sangsues au-devant du cœur et deux sangsues

au-devant du foie, et je répête cette médication plusieurs

jours de suite, au grand bienfait du malade.

Il faut absolument que le malade prenne du lait à titre d'aliment et de digrétique1; qu'il le prenne à son gré. cuit ou cru, chaud, froid ou glace, sous la forme qui sera le mieux acceptee. Le lait doit être donné d'une facou régulière, toutes les deux heures, à la dose de 50 grammes, de 100 grammes, de 200 grammes, suivant la tolérance du malade. Pour en changer le goût, on peut l'additionner de fleur d'oranger, d'une cuillerée de thé ou de cafe; on peut le rendre gazeux et le champagniser à l'aide du sparklet. Si le fait est mal digéré, on l'additionne d'eau de chaux. En cas d'intolérance, on cesse le lait de vache, on a recours au lait de chèvre, au lait d'anesse, au képhyr, au koumys. Tout autre abment est interdit; les fruits seuls sont permis. Sont permises également les glaces au café, à la vanille, au citron, les glaces aux fruits.

Pour activer la diurèse, je donne la lactose à la dose de 30 grammes par jour en sobition dans les caux d'Évian on de Vittel. Si l'on jette simplement la lactose dons l'eau, le malade se plaint du mélange parce que la lactose se dissout mal à froid. Aussi faut il préparer la solution de la facon snivante : dissondre d'abord la lactose dans une petite quantité d'eau chaude, et verser la solution dans une bouteille d'eau d'Évian dont on a au préalable soustrait une quantité de liquide équivalente. On a ainsi une boisson qui, bien que n'etant pas mauvaise au goût, peut être rendue plus agréable par l'addition de jus d'orange, de citron, ou de vin de Champagne.

On administre alors, alternativement, toutes les heures, une tasse de lait et une tasse de la solution de lactose,

A ce régime je joins un médicament qui est dinretique sans épuiser le rein et qui est toni-cardiaque sans épuiser le cour. Ce médicament, c'est le vin digrétique de Trousseau, qui est une préparation admirable, car elle contient

^{1.} Jaccoud. Clin. de Laribouriere, Paris, 1872.

toutes les substances éminemment diurétiques, ainsi qu'il cessort de la formule suivante :

Vin blanc							4 lifres,
Alcool à 90°			,				500 grammes.
Baies de genièvre .							
Acétate de phiasse.							
Femilies de digitale							
Stille							

Je preseris une ou deux grandes cuillerées de ce vin dinrétique, à prendre tous les jours. Or une cuillerée à bouche contient 20 centigrammes de digitale qui est à la fois un toni-cardiaque et un divrétique, 60 centigrammes d'acétate de potasse, 20 centigrammes de baies de genièvre, 10 centigrammes de scille et 15 grammes de vin blanc.

Il m'arrive parfois de remplacer le vin diurétique par l'infusion de digitale administrée de la façon suivante :

Faites infuser dans 100 grammes d'eau bouillante, filtrez et ajoutez 20 grammes de sirop de groseille.

A prendre deux grandes cuillerées par jour pendant huit jours, puis suspendre et reprendre la médication s'il y a lieu.

les malades qui m'arrivent à l'hôpital en asystolie ou dans un état voisin de l'asystolie, les observations sont consignées dans mes archives hospitalières que chacun peut consulter, et je déclare que, sous l'influence de ce traitement, simple et facile, la réussite est la règle et la non-réussite l'exception. Les urines, qui atteignaient à peine 200 ou 500 grammes par jour, avant le traitement, atteignent, au bout de quelques jours, un, deux, trois litres. Tet malade, par exemple, qui boit tous les jours drux litres de lait et un litre de solution de lactose, c'est-à dire trois litres de liquide environ, ce malade rend parfois quatre ou cinq litres d'urine environ : le liquide uriné dépasse donc

d'un litre, de deux litres, la quantité de liquide ingéré; cet excédent vient du hquide qui était emmagasiné sous forme d'ordèmes dans le tissu cellulaire superficiel et dans le tissu cellulaire splanchnique. Quand on a soin de poser tous les jours le malade, et de mesurer exactement la quantité de liquide ingéré et la quantité des urmes rendues, on voit que le poids du malade diminue d'un kilo environ par litre de liquide uriné en excédent. Au cas d'anasarque, j'ai vérifié le fait, un malade peut emmagasiner douze à quinze litres de liquide dans son tissu cellulaire; l'attention n'est généralement éveillée que par les œdèmes superficiels, mais il y a aussi, cachés dans les cavités splanchniques, des œdèmes qui échappent à la vue et qui sont les plus redoutables, à cause de la gêne qu'ils apportent aux différentes fonctions.

Eh bien, sous l'influence du traitement bien simple que je viens de signaler, les ædèmes disparaissent, les congestions viscérales diminuent, l'oppression s'amende, les battements cardiaques se régularisent. A l'angoisse fait place une douce quiétude, les mouvements sont possibles sans accès de suffocation, les râles broncho-pulmonaires tendent à disparaître et, chose la plus douce entre toutes, le matade peut se coucher dans son lit et dormir.

Dans quelques cas, cependant, on a des mécomptes : les malades sont réfractaires à la médication, d'autres vomissent, quoi qu'on fasse, le lait et la solution de lactose. On tourne la difficulté en donnant tous les jours plusieurs lavements que le malade doit garder, et qui sont composes, chacun, de 200 grammes de la boisson diurétique dont j'ai

donné plus haut la formule.

Si, après quelques jours de la médication diurétique par le lait, la lactose, le vin de Trousseau, ou l'infusion de digitale, il ne s'est encore produit aucune amélioration, si la situation de l'asystolique s'aggrave, on allégera le cœur et l'on soulagera le malade en le débarrassant des épanchements qu'il peut avoir; on retirera du liquide de la plèvre et du péritoine. On agira de mème pour les œdèmes des membres, des parties génitales; il faut leur ouvrir des portes de sortie. On pratique des mouchetures, qui parfois, malgré les précautions antiseptiques, peuvent être suivies de lymphangite, d'erysipèle, de plaques gangréneuses; ou bien on applique un ou deux cautères à chaque jambe : cautère à la pôte de Vienne qui, une fois ouvert, fait l'office d'une fontaine. Pourtant, en face d'un cas urgent, les mouchetures sont préférables.

Je n'ai pas encore parlé de la morphine; ce n'est pas que j'en repousse l'usage, je pense au contraire qu'elle est un excellent adjuvant au moment des grands symptômes dyspnéiques; mais on doit la prescrire à dose très modérée: un demi-centigramme à un centigramme par

injection.

Quand le malade a triomphé de son asystolie, quand la dyspnée, l'anasarque, l'arhythmie, se sont amendees, il ne faut pas le considérer comme gueri, car la lésion cardiaque, elle, persiste et pourrait à un moment donne reproduire les mêmes effets. Pendant plusieurs semaines encore, le malade ne doit prendre que du lait, du laitage, des œufs, des compotes et un peu de pain. Le sel (chlorure de sodium) doit être proscrit, nous savons maintenant qu'il favorise la production des crdèmes (Widal, Merklen). Les boissons alcooliques doivent être bannies pour toujours. Le traitement local ne doit pas être négligé; il consiste dans l'application d'un cautère à la région cardiaque, cautère qu'on fait largement suppurer, afin d'établir une forte dérivation.

Telle est la médication. Elle se passe souvent des autres médicaments toni-cardiaques, strophantine et spartéine; elle prouve bien que dans l'orage cardiaque que nous appelons asystolie, le vrai danger n'est pas sentement au cœur, il est dans tous les organes, il est à la périphérie avec les congestions et les ordémes. La preuve que te cœur est plus épuisé que dégénéré, c'est que, débarrassé de son fardeau, il reprend ses fonctions et il peut les reprendre pour un temps parfois fort long, pendant des

mois et des années, avant de faiblir de nouveau. Mes élèves sont tous les jours témoins de faits pareils à l'hôpital. Entre autres exemples, je citerai le cas d'une femme asystolique et moribonde, la femme Ph..., traitée par cettle medication et qui, malgré sa lésion mitrale, se maintient depuis lors dans un état de santé très satisfaisant. Je citerai le cas d'un forgeron guéri aussi de son asystolie depuis quatre ans, et qui, malgré sa lésion mitrale, a pu reprendre et continuer son métier pénible, sans nouvel accident. Depuis cette époque, il se présente tous les quatre ou cinq mois à l'hôpital, pour se faire appliquer un nouveau cautère, parce que, dit-il, lorsque le révulsif n'agit plus, il éprouve une legere dyspnée et des palpitations, accidents ou s'amendent quand le nouveau cautère est appliqué. L'ai vu ainsi un grand nombre d'asystoliques reprendre leur profession pendant des années.

L'étude attentive de tous ces cas m'a inspiré quelques réflexions au sujet du pronostic des maladies du cour. Quand on a vu un certain nombre de cardiaques triompher une ou plusieurs fois de l'orage asystolique et reprendre à peu près teur profession, on se dit que la maladie mitrale, considérée trop souvent comme une maladie fort grave et à échéance presque fatale, la maladie mitrale ne comporte pas un si sombre pronostic. Le cœur est un vaillant organe, il est l'ultimum moriens; on l'a un peu catomnié depuns qu'on a voulu faire une trop large part aux tésions de ses vaisseaux et de son myocarde; il faut le ménager quand il est malade, il faut l'allèger quand son travail est trop pénible, mais il faut se garder de le forcer et de l'épuiser avec certains médicaments toni-cardiagnes.

Je viens d'étudier le traitement des maladies du cœur pendant les périodes troublées de l'asystolie, mais quel traitement faut-il suettre en usage pendant les périodes plus calmes, alors que le malade ne se plaint que de dyspnée ou d'ordèmes ou d'angoisse cardiaque? En principe, je recommande le traitement que je viens d'indiquer, qui réussit d'autant mienx et d'autant plus vite que les occidents sont moins prononcés. Si la dyspuée est le symptème dominant, on peut adjoindre au traitement l'usage des iodures, surtout l'iodure de potassium. On donne l'iodure à la dose de 50 centigrammes à 2 grammes par vingt-quatre beures.

Entin, tout à fait au début de l'affection mitrale, alors qu'il n'y a pas d'accident notable, que la maladre se traduit seulement par quelques palpitations, par quelques rôles souscrépitants d'udéme pulmonaire, par une lègère dyspuée, par un peu d'udème malbéolaire, alors que la maladie est, pour ainsi dire, à sa période de préparation, le médecin ne doit pas rester inactif, il doit prévoir et prévenir les accèdents plus graves, tâcher d'enrayer la marche de la maladie. Il est utile d'appliquer à la région précordule un cautère qu'on fait suppurer et qu'on renouvelle plus tard a'il y a heu.

Il y a encore à donner des conseils d'un autre ordre. Les repas copieux, les boissons alcooliques, l'usage du tabac, doivent être proscrits. Les professions qui comportent une vie agitée et des émotions, le jeu, la bourse, fournissent un fort contingent aux accidents cardraques; l'eter a vu beaucoup d'hommes politiques, porteurs de lésions cardiaques, chez lesquels la maladre faisait de rapides progrès. Une existence exempte d'agitation et de fatigue doit être conscillée aux gardiaques. C'est le moyen de vivre longtemps.

Le traitement que je viens d'indiquer est celui que je mets en usage d'une façon systémat que, mais je n'ai nullement l'intention de dire que d'autres médications ne puissent pas donner de bons résultats. Ainsi la digitale peut être donnée, sous forme de teinture, ou de macération, ou d'infusion, ainsi que je l'ai dit plus haut.

La digitaline est prescrite par Potain sous forme de solution alcoolique de digitaline (digitaline cristallisée de Nativelle on digitaline d'Homolle), au nombre de 25 gouttes qui correspondent à un demi-milligramme. Ce médicament est pris en une fois, dans un peu d'eau, et l'on attend trois ou quatre jours avant de l'administrer de nouveau. Au cas où le malade vonnt la digitale, on peut pratiquer une injection sous-cutanée de digitalme de Nativelle dissoute dans l'hule et dosée à un quart de milligramme peur un centimetre cube.

Le strophantus est surtout indiqué comme tonique du cœur; il ne ralentit pas les mouvements cardiaques, mais il releve l'energie contractile du myocarde. On donne le strephantus à la dose de 5 à 20 gouttes de terniure.

La caleine peut être donnée à la dose journablere de 50 centigrammes à 2 grammes. On l'administre en potion ou en injections sous-cutances;

Ean disti	lie	87				٠					٠		-6	grammes.
launoute	die	. 3	-01	ıd	FF.					۰			겊	
Cifeine.	_												4	

Chaque seringue de Pravaz de cette solution contiente 20 centigrammes de caféine.

La theobronine, cet excellent diurétique, est donnée et cachets à la dose de 50 centigrammes à 1 gramme e 2 grammes; on y revient ensuite s'il y a heu.

§ 3. ORIFICE AORTIQUE - INSUFFIGANCE ET RÉTRÉCISSEMENT

Il y a insuffisance aortique lorsque les valvules sigmonte qui, normalement, oblitèrent l'ortice afin de s'opposer la marche retrograde du sang, n'obturent plus suffisamment cet ordice, et permettent à l'ondre sangume nortique de refluer dans le ventroule gauche. Il y a rétré usement aortique lorsque la limitere de l'ordice n'a plus ses dimen sions normales.

L'ordice aortique, par sa situation, participe aux lesions de l'artère aorte beaucoup plus qu'aux lésions du couraussi les aortites, et leurs causes les plus habituelles, sont-elles, plus souvent que l'endocardite rhumatismale, l'origine des lesions de l'orifice aortique. Survant le cas, les lésions dominantes sont tantôt celles de l'aortite chronque, tantôt celles de l'endocardite chronique. L'insuftisance et le rétrécissement aortiques sont souvent combmés¹; ces lésions sont dues aux adhérences, aux déformations des valvules sigmoides, aux bourgeomements, aux incrustations calcaires des valvules et des parois. L'insuffisance pure est fréquemment associée à l'octasie de l'aorte, qui fans son mouvement de dilatation entraîne les parois de l'orifice.

Le rétrécissement ne siège pas toujours exactement au niveau de l'oritice: on a décrit (Vulpian, Peter) un rétrécissement sous-aortique provenant du resserrement de la

partie qui précède l'ouverture de l'aorte.

Aux lésions de l'orifice aortique, à l'insuffisance principalement, appartient l'énorme hypertrophic du cour, à laquelle le ventricule gauche prend une si large part (cour de bouf). Cette hypertrophie, que Beau nommait providen tielle, tient à la suractivité musculaire du cour; une partie de l'ondée sanguine refluant dans le ventricule gauche, celui-ci subit l'altération de tout muscle dont le travail est exagéré : il s'hypertrophie.

Examen du cour et du pouls. — A. Insuffisance aortique. — Dans l'insuffisance aortique, la voussure et la matité précordiales sont plus étendues que dans les lesions mitrales; le cour a une impulsion parfois considérable, et sa pointe bat dans le sixième ou le septième espace intercostal. Le pouls est caractéristique : il est régulier, bondissant (Corrigan) et défaillant (Stokes) : bondissant, parce que l'ondee sanguine est lancée violemment par le ventreule hypertrophié; défaillant, parce qu'aussitôt après la pulsation le pouls fuit sous le doigt, l'ondée sanguine aor-

i. Il y a un procéde fo, t simple pour constater l'insuffisance aartique sur le cadivre; on verse un filet d'eau dens l'intie, et, au lieu d'itre arrétée par la juxtaposition des valvules signiondes, l'eau s'écoule par le ventricule qu'on à cu le soin d'auvrir présiblement par sa pointe.

tique se propageant de deux côtés à la fois, vers la périphérie et vers le ventricule. Ces caractères du pouls se retrouvent au tracé aphygmographique : la ligne d'ascension (diastole artérielle) y est brusque à cause de l'hypertrophie ventriculaire, et terminée par un crochet qui coincide avec le retour d'une partie de l'ondée sanguine dans le ventricule. La violence de la systole se communique aux grosses arteres, leurs pulsations sont exagerées (battements des carotides) et donnent souvent au toucher la sensation du frémissement calaire. C'est dans l'insuffisance aortique qu'on observe le mieux les changements de coloration sous-unguéale, isochrones avec la systole cardiaque; ce qu'on a nommé le pouls capillaire⁴.

L'auscultation du cœur, pratiquée dans le deuxième espace intercostal droit, fait entendre un bruit de souttle diastolique ou souffle de retour, qui est dù à la propagation d'une partie de l'ondée sanguine vers le ventricule gauche. Ce souffle diastolique se retrouve dans les gros vaisseaux. artères carotide et crurale : ainsi, quand on applique le stéthoscope sur l'artère crurale, on entend deux souifles (double souffle crural*) au niveau du point comprimé par le stéthoscope : un souffie d'aller qui n'a rien de pathologique et qui est dù à la vibration de l'ondée sanguine lancce par le cœur, et un souffle de retour beaucoup plus doux, qui est dù à la vibration de l'ondée sangume qui aurait une tendance à revenir en arrière. Pour que le soullle de retour se produise, il faut que le stéthoscope comprime l'artère dans une juste mesure, assez, mais pas trop : c'est une affaire de tâtonnement. Ce second southe ne se produit pas touiours, il est parfois remplacé par un ton (Skoda) qui a la mème valeur.

La théorie du flux et du reflux dans les artères n'est plus guère admise aujourd'hui; le reflux reste absolument vra pour le retour de l'ondée sanguine de l'aorte dans le ven-

^{1.} Boault. Powls capitlaire. Th. de Paris, 1883.

M. Duroziez. In double southe interm. cr. Arch. de méd., 1861.

triente gauche, mais le retour en arrière de la colonne sanguine ne se continue pas dans les artères; on admet plutôt que les phénomènes décrits plus hant vienment de l'abaissement de la tension artérielle, qui entraîne une exagération des oscillations de l'artère et une rapidité des ondes (Potain).

Le souffie de retour et les caractères du pouls (pouls bondissant et défaillant), qui sont parfois si nets dans l'insuffisance pure, sont naturellement moins accusés si l'insuffisance aortique est accompagnée de rétrécissement, parce que l'ondée sanguine d'aller et de retour ne trouve plus la voie aussi libre. L'auscultation de l'orifice aortique donne encore un autre signe : c'est la disparition ou la diminution du second bruit qui, normalement, est dù au claquement des valvules sigmoïdes.

B. Rétrécusement aortique. — Dans le rétrécissement aortique, l'hypertrophie ventrientaire est également très prononcée, mais le pouls est petit et il se traduit au tracé sphygmographique par une ligne d'ascension inclinée, parce que l'ondre sanguine passe comme à la filière à travers l'orifice aortique rétréri. L'auscultation pratiquée dans le deuxieme espace intercostal droit fait entendre un souffle systolique, rapeux et vibrant; ce souffle se propage dans les grands vaisseaux qui maissent de l'aorte et s'entend souvent dans l'aorte descendante au niveau de la région interscapulaire.

Symptômes généraux. — Les symptômes généraux des lésions aortiques apparaissent plus tardivement que ceux des lésions mitrales, parce que les lésions aortiques sont plus efficacement compensées par l'hypertrophie du ventricule gauche et parce qu'elles ont un retentissement moins direct sur la circulation pulmonaire et sur la grande circulation. Le malade atteint d'insuffisance aortique a le teint blafard d'un anémique, parce que l'ondée sanguine, revenant en partie dans le ventricule, n'arrive pas tout entière à destination; il n'en est pas moins sous le coup de fluxions céphaliques dues à des contractions ventriculaires

exagérées, fluxions qui apparaissent lorsque l'hypertrophie cardiaque dépasse le but, et se traduisent par des épistaxis, battements dans les tempes, éblouissements, tintements d'oreilles, etc.

Certains malades se plaignent de douleurs de cœur et d'accès d'oppression, avec angoisse et tendance a la syncope; chez ceux-là, la lésion de l'orifice aortique est accompagner d'une lésion de l'aorte, le plexus cardiaque est probablement atteint, et les symptômes de l'angine de poitrue se joignent aux symptômes de l'insuffisance et de rétrécissement (Peter!).

Les lésions aortiques restent beaucoup plus longtemps que les lésions mitrales à l'état de maladie locale, et ce n'est qu'à une période éloignée (dégénérescence de la fibre musculaire ou complication de lesion mitrale) que l'envalussement de l'économie devient général, et qu'on voit apparaître les congestions, les cedémes et les symptômes qui precedent

ou qui accompagnent l'asystolie.

Mais avant cette période le malade est quelquefois emporte subitement : la mort subite est en effet une terminaison assez frequente des lésions aortiques (Aran, Mauriac 1), tandes qu'elle est exceptionnelle dans la maladie mitrale. Cette mort subite est diversement interprétée : on invoque l'endarbrite oblitérante et l'insuffisance de l'irrigation sangume par les artères coronaires (Mauriac), et l'angine de poitrine, qui souvent est associée aux fésions aortiques (Peter).

Traitement. — Quand les lésions de l'orutee aortique réalisent les conditions qui ont eté décrites à l'occasion des lesions mitrales, on leur applique le même traitement; mais habituellement l'usage de la digitale est contre-indique et l'éréthisme cardiaque doit être calmé, soit localement (vésicatoires, cantères, sangsues, vantouses, applications de glace), soit par un traitement général; l'usage des indurés est absolument indiqué.

1. Clin. med , 1, 1, p. 141

² Mani'se De la mort subite dans l'insuffisance des valentes sigmoides de l'accle. Th. de Par s, 1860.

86. ORIFICE TRICUSPIDE - INSUFFISANCE ET RÉTRÉCISSEMENT

Etiologie. — Les altérations phlegmasiques de la valvule tricuspide sont assez rares en dehors de l'état fœtal: presque toujours alors elles attenguent à la fois les valvules du cœur gauche et celles du cœur droit. Duroziez cependant soutient qu'elles sont moins exceptionnelles qu'on ne le croit généralement. Les lésions seléreuses et athéromateuses de l'endocardite chronique frappent peu le cœur droit. En revanche, l'insuffisance trienspide est souvent le résultat d'une cause mécanique, la dilatation du ventricule droit. Sous l'influence d'une pression sanguine exagéree, qui a son origine dans les maladies chroniques des poumons (emphyseine, asthme, catarrhe chronique^x) ou dans les lésions du cœur gauche (lésions mitrales), le ventricule droit. peu resistant, se laisse distendre. Il se distend encore sous l'influence d'une distrophie de ses fibres musculaires avec ou sans adhérences du péricarde et de la plèvre, et, dans sa distension, il entraîne avec lui la zone d'insertion de la valvule tricuspide, qui devient insuffisante?. D'autres auteurs (Potain et Rendu*) admettent au contraire que cette insuf-Asance est due à l'augmentation de capacité du ventricule droit. Les piliers du ventricule sont deviés dans leur direction; les cordages tendineux qui leur font suite n'ont plus la longueur suffisante pour permettre l'occlusion des valves qu'ils sous-tendent et l'insuffixance fonctionnelle est créée.

^{1.} Duronex. De la fréquence de la fésion agué ou chronique de la treuspide, Bull. de la Soc. med. de Paris, 1881.

^{2.} Gonzant. De l'influence pathogn, des mal, pulm, sur le cœur droit. Tu, de Paris, 1865

^{5.} Jacobul, Glin, méd., 1880, p. 152.

^{4.} Potrin. Gongr. de l'Assa. franc pour l'orunevment des sciences, 1878. - Franck. Gaz, hebd., 1880. - Birus. Rev. de med., 1879.

Quant à la dilatation de l'anneau fibreux proprement da, c'est un tait exceptionnel.

Le spusme réflexe des vaisseaux pulmonaires (Potain et Franck), qui aurait pour origine les affections gastro-hépatiques, entraine comme conséquence la dilatation du ventricule droit et l'insuffisance fonctionnelle de la tricuspide. Entir, les myocardites aignes (fiévres graves, dothiémentéries et chroniques, les dégénérescences cardiaques, peuvent arriver au même résultat en favorisant la parésie du ventreule droit.

Anatomie pathologique. — Dans les cas d'insuffisance tricuspide inflammatoire, les lésions sont analogues à celles de l'insuffisance mitrale vulgaire, nous ne les décrirons donc pas en détail. Lorsqu'il s'agit d'insuffisance tonctionnelle, les valvules sont saines, mais les dimensions de l'ontice auricule-ventriculaire droit et du ventricule droit sont notablement accrues. Les parois ventriculaires sont surtout dilatées et moins hypertrophiées dans les cas d'insuffisance d'origine inflammatoire. L'oreillette droite est ditatée et ses parois sont amincies. Les veines caves et les jugulaires sont toujours très distendues par le sang; du côté des principaux visceres; foie, rein, il existe des signes de stase plus ou moins accusés.

Description. — L'insuffisance tricuspide est caractérisée, à l'auscultation, par un bruit de souffle systolique, dont le maximum est au niveau de l'appendice xiphoide du sternum et dont le timbre est plus grave et moins sibilant que celui de l'insuffisance mitrale. La valvule tricuspide étant le « régulateur de la circulation veineuse et de la tension veineuse génerale » (Raynand), c'est dans le système veineux que nous devons rechercher les principaux symptômes de la lésion. Le pouls veineux de la jugulaire s'offre tout d'abord à l'observation; la veine jugulaire externe présente à la vue et au sphygmographe un double mouvement d'expansion et de retrait, un pouls veineux, dont voici l'explication; au moment de la systole ventriculaire, l'ondée sangume (la valvule tricuspide étant insuffisante) reflue en partie du

sentricule droit dans l'oreillette et de l'oreillette droite dans le système vemeux. Sous l'influence de cette pression sangume, les veines se dilatent outre mesure, et les valvules des veines jugulaires externes devienment insuffisantes. Il en résulte que le sang, à chaque systèle ventriculaire, reflue dans le système vemeux, et les vemes jugulaires présentent un poula reineux vrai, systòlique et quelquelois dicrote, temoignant dans ce cas de la double systèle auriculaire et ventriculaire.

Le reflux du sang dans la veine cave inférieure et dans la veine porte détermine des pulsations hépatiques qu'on sent en déprimant la paroi abdominale au-dessous des fausses côtes².

Le pouls veineux peut exister dans les veines périphériques, surfout dans les veines saphènes variqueuses?.

On comprend toute la gravilé des lésions de la valvule tricuspide, car a elles sont le trait d'union entre les lésions de la petite et de la grande circulation » (Peter); l'insuffisance tricuspide ouvre la porte à l'asystolie (Raynaud); aussi le souffle de cette insuffisance a-t-il été justement nommé souffle symptomatique de l'asystolie (Parrot).

Lorsque, par un traitement approprié, on est parvenu à établir l'équilibre, l'asystolie disparaît momentanément ou définitivement et avec elle l'insuffisance tricuspide fonctionnelle. Celle-ci peut donc apparaître et disparaître un certain nombre de fois avant de s'établir définitivement. La disparation et la réapparlition des signes qui la caractérisent serviront de guide à cet égard.

Dans quelques cas, l'insuffisance tricuspide doit être envisagée comme de hon augure (Potain). Elle ferait disparaître

[?] Le pouls veineux vroi est facile à distinguer du pouls veineux faux : il suffit de vider par compression de bas en haut le segment inferieur de la vone jugulaire externe du sang qu'il conhent, et à la systole suivante au voit inssitàt ce segment se reimpt r de sang

Voy. Polain. Des mouvements et des bruits qui se passent dans les teines jugutaires. Paris, 1868.

^{2.} Mithot, Battem, du foir dans l'insuffis, triscup. Th. de Paris, 1863.

^{3.} Launois et Looper, Arch. gén, de med., justiet 1905.

ou diminuerait tout au moins l'excès de pression qui existe dans la petite circulation et préviendrait ainsi les ruptures vasculaires. L'état general des malades s'ameliore en effet parlois à l'apparition de cette insuffisance; c'est ce qui a fait dire que la valvule tricuspide est la soupape de sureté de la circulation pulmonaire.

Rétrécissement. - Le rétrécissement tricuspidien est con-

gémtal ou acquis !.

Le rétréessement congénital est dû à une endocardite futale ou à un vice de conformation.

Le rétrécissement non congénital est dû à la soudure et à l'adhérence des valvules on a la sténose de l'oritice tricuspidien ou à l'obstruction de cet oritice par des végétations. L'adhérence entre les valvules est la cause la plus habituelle du rétrécissement, avant comme après la naissance (Leudet Les perforations des cloisons et le rétrécissement de l'arterpulmonaire sont des complications fréquentes.

Le rétrécissement acquis s'observe surtout chez la femme; il est habituellement dù au rhumatisme et il comunde presque toujours avec un rétrécissement mitral on avec le rétrecissement d'un autre oritice du cœur. La cyanose, l'ascite, les œdémes, la déformation des ongles, en sont les symptômes principaux; le pouls veineux des jugulaires fait souvent defaut; à l'auscultation du cœur, on constate un soubresant au deuxième temps avec on sans thrill.

Le pronostic est très grave. Le plus souvent la mort survient de 20 a 25 ans. Il est des cas où le diagnostic est possible : c'est quand l'orifice tricuspide est seul rétrect sans adjoinction de lésions d'autres orifices.

\$ 7. ARTÈRE PULMONAIRE, RÉTRÉCISSEMENT ET INSUFFISANCE

Le rétrécissement de l'artère pulmonaire est congémtal* ou acquis. Le rétrécissement congénital siège ordinairement

1. Lendet, Retreciss, tricusp. Th. de Paris, 1888.

D'Hoully, Retrieux conquint, de Part, paamen, Th. de Paris 193 Durey Locate To. de Paris, 1887.

au niveau des valvules sigmoides, qui apparaissent comme soudées et limitent une fente lineaire plus ou moins étroite. Elles s'appliquent cependant l'une contre l'autre, de façon à empêcher le reflux du sang dans le ventricule droit; de là, la rareté de l'insuffisance liée au retrécissement congéontal. Plus racement celui-ci siège au niveau de l'infundibulum, rétrécissement préartériel (C. Paul); les valvules sont souvent intéressées dans ce cas. Exceptionnellement le rétrécissement porte sur le tronc même de l'artère. Le rétrécissement acquis, plus fréquent qu'on ne l'avait supposé, siège presque toujours au niveau des valvules; on a cependant publié quelques cas d'atherome et de gommes (Schwalbe) intéressant l'artère pulmonaire et avant déterminé son rétrécissement. A part ces cas exceptionnels, le rétrécissement valvulaire acquis s'accompagne souvent de dilatation de l'artère pulmonaire situee au delà de l'obstacle, à l'inverse de ce qui a lieu dans le rétrécissement aortique. Cette partreularité pourrait s'expliquer par la participation de l'artère au processus inflammatoire, cause du rétrécissement acquis. La dilatation artérielle ne s'observe pas dans les cas de refrecissement congénital.

Le ventricule droit est toujours hypertrophié et dilaté. Dans les cas congenitaux on constate souvent la perforation de la cloison interventriculaire ou de la cloison interauriculaire, parfois aussi la persistance du canal artériel. Cette perforation pourrait même s'observer dans les cas de rétrecissement acquis (C. Paul¹), sous l'influence de la myocardite qui accompagne souvent l'endocardite du cœur droit.

Le rétrécissement congénital est certainement d'origine inflammatoire, mais la cause de l'endomyocardite (œtale est le plus souvent inconnue. Chez l'adulte, le rhumatisme, le tranmatisme peut-être (Dittrich), mais surtout les maladies infectieuses : fiévres éruptives, état puerpéral, bronchomeumonie, etc., ont été incriminés.

^{1.} C. Paul. Du rétrécissement de l'artire pulmonaire contracté après la naissance. Gas. hebdom., 1872.—Solino e Ret. pul. acquis. Th. de Paris, 1872.— Puguel. Soc. med des höpit., 25 nov. 1878.

Le rétrécissement de l'artère pulmonnire peut passer longtemps inaperçu. Dans d'autres cas les malades s'essou il nt facdement, sont sujets à des quintes de toux fréquentes, accompagnées, ou non, de crachats sanglants. Le refroi dissement périphérique, les sensations d'engourdissement et d'anesthésie aux extrémités sont des phénomènes labtuels. La cyanose est beaucoup moins constante, et le mécanisme de celle-ci a été diversement interpreté (roir Maladie bleue); elle apparaît souvent à une période avances de la maladie ou à l'occasion d'une compheation bronchepulmonaire.

A l'auscultation, le rétrécissement de l'artère pulmonairet est caractérisé par un bruit de souffle au prenuer temes, dont le maximum siège au deuxième espace interestal ganche, avec propagation vers la clavicule. La palpation fait parfois constater l'existence d'un frémissement cataire sistotique dans le même point, et la permission dénote une hypertrophie plus ou moins considérable du ventreule droit.

Il est rare que les malades atteints de cette affection arrivent à l'âge adulte; l'asystolie progressive, la symptesont des causes de mort fréquentes; mais le fait suillant et caractéristique, c'est que le rétrécissement pulmonaire paraît être une cause occasionnelle du développement de la phthisie pulmonaire (tuberculose pulmonaire, phthisie casecuse, tuberculose généralisée).

L'insuffisance de l'artère pulmonaire existe rarement à l'état isolé, surtout lorsqu'elle est congénitale. Presque toujours alors elle est associée au rétrécissement. Acquise, elle reconnaît les mêmes causes que le refrécissement acquis-

Elle se caractérise par l'existence d'un bruit de souffe diastolique avant son maximum dans le deuxième espace intercostal gauche et se propageant le long du bord gauche du sternum. Les troubles fonctionnels existent surfout dans

^{1.} Vimont. Souffe de l'insufficance et du rétrecissement de l'altre palmonaire. Th. de Paris, 1882.

la sphère de la petite circulation : dyspnée habituelle, accès d'oppression, hémoptysies fréquentes. Comme le rétrecissement, elle s'accompagne souvent d'hypertrophie avec ditatation du ventricule droit et aboutit à la mort par asystolie. En revanche, le développement des tubercules pulmonaires est exceptionnel, lorsqu'il n'y a pas coexistence de rétrécissement.

§ 8. MALADIE BLEUE, CYANOSE

Cette maladie, plus commune au jeune âge, est caracterisée par une teinte bleuâtre (cyanique) de la peau et des muqueuses, avec troubles dyspnéiques, accès de suffocation, torpeur, inertie et tendance au refroidissement. Ces différents symptômes proviennent de lésions cardiaques et vasculaires qui établissent la promiscuité du sang rouge et du sang noir, et qui ne permettent pas au sang veineux de s'artérialiser suffisamment.

Anatomie pathologique. Pathogénie. — Le mélange du sang rouge et du sang noir provient d'une communication anormale entre les deux systèmes circulatoires artériel et vemeux, et les anomalies qui rendent possible cette communication portent sur le cour et sur les gros vaisseaux 4. Les anomalies du cœur sont representées par la persistance du trou de Botal (52 fois sur 69 cas, Gintrac 2), par la communication des deux ventreutes (55 cas, Gintlon), par la fusion des cavités cardiaques, de sorte que le cœur n'est constitué que par une, deux en trois cavités. Les anomalies rasculaires comprennent les origines anormales des vaisseaux et la persistance du canal arteriel (50 cas, Almagro 3). La plupart de ces malformations sont congémitales et pro-

^{1.} Cette statistique est très complète dans le Tracte de pathologie de 11 Jacound, 1, 1, p. 775

^{2.} Act. Crayore, da Nouv. Duction, de méd., 1871.

^{5.} Persistance du canal arteriel. Th. de Paris, 1862.

bablement dues à un arrêt de développement du cœur, à une endocardite, et surtout à un rétrecissement de l'urlere

pulmonaire datant de la vie intra-uterine.

Ce mécanisme est partaitement résumé par M. Raynaud! « Le retrecissement pulmonaire une fois constitue, les modifications consécutives du cœur se comprennent a merveille. Le ventricule droit s'hypertrophie, parce que l'olstacle circulatoire exige de sa part un succroit d'action; mais il n'éprouve qu'une dilatation faible ou nuile, parce que le cloisonnement encore incomplet du cœur permet au sang de refluer dans les cavités gauches, qui fournissent ainsi un moyen de dérivation. Ce cloisonnement lui-même va subir un arrêt par suite du reflux en question. Si la lésion a pris naissance avant le développement de la closon ventriculaire, c'est-à-dire avant la fin du second mois. les deux ventricules continuent à communiquer entre eux, et la communication est d'antant plus large que l'artere pulmonaire reste fermée à une epoque plus capprochée de la conception. Si, an contraire, les ventrieules se trouvaient déjà isolés l'un de l'antre au moment de l'oblitération de l'artere pulmonaire, l'afflux du sang de l'oreillette droite dans le ventricule correspondant se trouvant entravé, un courant puissant s'établit du côté droit au côté gauche de la chambre auriculaire, et le trou de Botal reste beant. Mais comme l'aorte reste désormais la seule voie ouverte an cours du sang, ce liquide ne peut plus parvenir aux pountons que par l'intermediaire du canal arteriel, qui à son tour persiste, après la naissance, à l'état de conduit perméable, p

Mais ces lésions, bien que permettant plus ou moins le mélange des deux sangs, ne sont pas aptes également à produire les symptômes de la maladie bleue (eyanose, dyspnée, etc.); il existe en effet plusieurs exemples (ficlau, Longhurst) où une excellente santé et l'absence de cyanose avaient été compatibles pendant bien des années avec la

^{1.} Art. Gata, du Dect. med. et chir.

promiscuité du sang rouge et noir. Il faut donc autre chose que le métange du sang pour produire la maladie bleue, et les lésions les plus favorables à ce résultat sont celles oni ne permettent pas au sang melangé de venir s'artémaliser suffisamment dans le poumon.

L'examen du sang des malades atteints de evanose a montré l'existence d'une augmentation du nombre des globules rouges (huperglobule) qui peut atteindre 8 000 000 et plus (Krehl (1889), Vaquez (1892), Ilayem (1894), P. Marie (1895) Letc. Cette hyperglobulie s'accompagne souvent d'une augmentation du diametre des globules rouges (Vaquez). Ces phénomènes ont été compares à l'hyperglobulie des hautes allitudes et considérés également comme un mode de defense de l'organisme qui cherche à compenser la

difficulté qu'a le sang à s'oxygéner.

Description. - La coloration bleudtre n'est pas également répartie à la surface du corps : elle est plus accusée aux lèvres, aux narines, aux lobules des oreilles, aux extremités des doigts et des orteils, à la muqueuse de la langue et du pharynx. La cyanose n'a pas toujours la même intensité. elle diminue pendant le sommeil, ou après un repos prolongé, mais il suffit d'un effort musculaire un peu pénible pour lui rendre toute son intensité. Les doigts des mans, outre leur teinte violacée, présentent une deformation très accusée; la dernière phalange est enflée, arrondie, et les ongles sont épais, larges et recourbes.

La respiration est brève et pénible, la voix est grèle. sacradée, et le malade ne peut se fivrer à aucun exercire, même moderé, sous peine de provoquer des acrès d'oppression, accompagnés de palpitations, d'angoisse et de syncope. Le matage a conscience de l'abaissement de sa température (55° à 56°, Topper), et la lenteur de ses mouvements rappelle un peu certains animaux a sang

froid.

Tous ces troubles, evanose, dyspuée, somnolence, apathie, refroidissement, s'expliquent par ce fait que les malades out trop de sang vemeux, pas assez de sang arteriel, trop d'acide carbonique, pas assez d'oxygène, ba durée de la vie dépend de la nature et de la gravité de la lesion, les malades succombent par asphysie, par syncope, d'autres deviennent tuberculeux.

L'examen du cœur donne des résultats peu certains sur le siège précis de la lésion. La matité cardiaque est en rapport avec l'hypertrophie du ventricule droit, et la palpation fait percevoir quelquefois un frémissement continu avec renforcement. Les bruits de souffle perçus à l'auscultation sont variables; peut-être le souffle systolique, ayant son maximum d'intensité au niveau de la quatrième urtèlue dorsale, est-il un signe de la persistance du canal artériel.

CHAPITRE III

MALADIES DU MYOCARDE

La myocardite ou cardite est l'inflammation du cœur Virchow a divisé cette maladie en deux variétés, l'une parenchymateuse ou inflammation de l'élément musculaire, l'autre interstituelle ou inflammation du tissu conjonctif.

La myocardite parenchymateuse de Virchow correspond a la plupart des myocardites aigués; la myocardite interstitielle comprend la plupart des myocardites chroniques; na la désigne plus géneralement aujourd'hui sous le nom de schrose du cour.

Nous les étudierons successivement.

§ 1. MYOCARDITE AIQUE -- DÉGÉNÉRESCENCE GRAISSEUSE DIVIDEUR

Étiologie. — La myocardite primitive aigué est fort rare (refroidissement, traumatisme); la myocardite secondaire a pour causes habituelles : 1° le rhumatisme; le cœur peut alors être frappé, soit isolément, soit avec le péricarde et l'endocarde; 2° les maladies infectieuses; parmi celles-ci il faut citer en première ligne la fièvre typhoide (Zenker, flayem*), la variole (Desnos et fluchard*), la scarlatine, la diphthérie*, l'érysipèle, l'état puerpéral, l'infection purulente, l'endocardite ulcéreuse. L'alcoolisme, la syphiles, le surmenage, les lesions cardiaques antérieures constituent autant de causes qui favorisent son developpement.

Dans certaines maladies infectieuses, telles que la diphthérie, l'agent pathogène ne pénètre pas dans le sang, et cependant la myocardite aiguë est un accident assez fréquent. Le rôle des toxines dans ces cas semble donc capital, comme il l'est dans les cas de myocardite aiguë expérimentale provoquée par l'injection dans les veines de culture filtrée du bacille pyocyanique.

Mais dans d'autres affections telles que la fièvre typhoides, le microbe pathogène a été trouvé dans l'interstice des fibres musculaires enflammées, et il y a lieu dès lors de se demander si le micro-organisme agit directement sur le myocarde, ou bien secondairement par les produits qu'il sécrète. Cette dernière interprétation tend à prévaloir. Il faut enfin dans tous ces cas faire jouer un certain rôle aux produits de désassimilation accumules dans le sang. A eux

^{1.} Hayem. Leçons sur la complic, card, de la fièvre typh., 1975,

^{2.} Desnos et floctard. Compl. card. de la variole, 1872.

^{3.} Hogsenn. Rec. de med., décembre 1888.

^{4.} Brault et Charrin. Congrés de Berlin, 1890.

^{5.} Chantemesse et Widal, Arch. de phus . 1887.

seuls en effet (scorbut, surmenage expérimental¹), ils seraient capables d'altèrer la vitalité des élements du muscle

cardiaque.

Anatomie pathologique. - Le cieur est généralement augmente de volume, ses parois sont flasques et páles. Sur une coupe, la teinte feuille morte du tissu musculaire apparait très nettement. Le tissu cardiaque se laisse dechirer facilement, ce qui explique les ruptures des muscles papillaires et les hémorrhagies intra-cardiaques. Au microscope les faisceaux musculaires présentent des altérations plus on moins avancées : la striation de la fibre musculaire est moins nette que d'habitude, dans son intérieur apparaissent de fines granulations graisseuses qui masquent son contenu; parfois on observe de la degenérescence vitreuse (Zenker, Hayem) ou même de la dégénérescence amyloide (Letuile, Brault). Les noyaux des éléments musculaires sont tumefiés, parfois leur nombre est accru. Toutefois, d'apres Metchnikoff, cette multiplication nuclearre ne serait qu'apparente : l'augmentation du nombre des élements nucleares serait simplement le résultat de la penétration des phagocytes dans les fibres enflammées.

Dans certains cas les tibres musculaires sont dissociées et leurs anastomoses sont rompues, comme si le ciment qui les reunit avait été dissous. Les arterioles présentent des traces non douteuses d'endartérite et de périartérite.

On a beaucoup discuté pour savoir si dans tous ces cas il s'agissait d'inflammation ou de dégénérescence. Virchow, Zenker, Hayem, pensent qu'il s'agit d'une inflammation parenchymateuse. Cohnheim, Cornil et Ranvier, Rindfleisch, se basant sur l'intégrité presque constante du tissu interstitel, admettent au contraire l'origine dégénérative des lésions. Hanot² a mis la question au point, en montrait que les agents pathogènes peuvent aussi bien porter leur action sur les fibres musculaires elles-mêmes que sur les

^{1.} Charrin Soc. de biol., 1891.

Y llanot Arch. de méd., janvier 1890.

éléments conjonctifs; chaque élément réagit à sa façon; mais dans les deux cas on a affaire à un processus inflammatoire.

La myocardite suppurée est plus rare, elle s'observe surtout dans le cours de l'infection purulente et de l'état puerpéral; le pus est infiltré ou plus souvent cellecté en abcès. L'abcès, une lois formé, peut s'auvrir dans le péricarde, dans les ventricules, et former des embolies de la petite ou de la grande circulation; il peut subir la transformation caséeuse et favoriser la formation d'un anévrysme.

Description. — La myocardite aigué est une affection qui ne s'impose pas; elle demande à être cherchée si l'on reut la diagnostiquer. Comme elle survient presque toujours dans le cours d'une maladie, à titre de complication, elle passe souvent inaperçue. L'affaiblissement et l'irrégularité des battements du cœur et du pouls en sont les signes habituels; à ceux-ci viennent se joindre peu à peu la disparition du premier bruit, tandis que le second persiste encore, mais assourdi et comme lointain. Ge second bruit peut même cesser d'être perceptible à l'oreille : il est alors remplacé par un frôlement lèger. Lorsque la myocardite est moins intense, le premier bruit peut être remplacé par un bruit de souffle doux, localisé à la pointe et ayant une grande tendance à se modifier d'un instant à l'autre (Desnos et Iluchard).

Dans les mêmes conditions, on entend parfois un bruit de galop du à un choc diastolique, indice de la dilatation ventriculaire qui accompagne l'alteration du myocarde (Potain, Cuffer et Barbillon). On constate souvent de l'arythmie. Les arythmies cardiaques ont été divisées en régulières et irrégulières; dans le premier cas, la contraction cardiaque existe, muis elle n'est pas assez forte pour que la pulsation cardiaque soit perçue, soit à l'auscultation, soit à l'examen du pouts. Seul le tracé sphygmographique montre que l'arythmie n'est qu'apparente et qu'à la période silencieuse correspond en réalité une pulsation avortée. Enfin le rhythmic cardiaque peut rappeler le rhythme du cœur du fœtus : on

dit alors qu'il y a embryocardie. Le pronostie dans ces cas

est des plus sévères.

La myocardite aigué est habituellement indolore, cependant l'eter insistait sur la douleur provoquée par la percussion au niveau des troisième et quatrième espaces intercostaux avec irradiations douloureuses sur le trajet du phrénique et du plexus cardiaque. On a même observe chez certains typhiques des crises douloureuses rappelant

celles de l'angine de poitrine.

Chez quelques malades, en même temps que les troubles concernant l'intensité et le rhythme des hattement cardiaques, on mote de la tachycardie, de la cyanose et de l'œdème des extrémités, du refroidissement peripherique en un mot tous les signes du collapsus algide; chez d'antres sujets ce sont les phénomènes d'asystolie aigne qui predominent (forme cardiaque de la fièvre typhoide). Finto on peut voir survenir des syncopes (forme syncopalei qui peuvent se répeter plusieurs fois et parfois emporter le malade. Dans la fièvre typhoide, en particulier, certains auteurs, et je ne suis pas de ce nombre, ont attribue a la myocardite aigué les cas de mort subite; on trouvera cette question traitée en détail au chapitre de la fièvre typhoide.

Lorsque la myocardite guérit, Landouzy et Sireder' pensent que le myocarde peut conserver quelque relique de l'alteration profonde qu'il a subie, ce qui peut ader uftérieurement au développement d'une affection dire-

nique du cœur.

Les révulsits appliqués sur la région précordiale et les toniques du cœur : digitale, cafeine, sont les moseus employés ordinairement pour lutter contre l'affaiblessement du myocarde, mais je recommande de ne faire usage de ces médicaments qu'avec une prudente réserve. Souvent la dégénerescence est repartie d'une façon irréguliere, suttout lorsqu'elle est sous la dépendance d'une altération des vaisseaux nourriciers du cœur. Dans ces, cas la paroi du

^{1.} Landoury et Sirodey. Revus de méd., 1887.

ventricule, surtout au niveau de la pointe, est souvent amineie.

Les symptômes de la dégénérescence graisseuse aiguê du cœur se confondent avec ceux de la myocardite parenchymateuse. Quant à la dégénérescence graisseuse chronique, sa symptomatologie rappelle à peu près les symptômes de la sclerose du cœur, avec cette différence toutefois que les phénomènes d'excitation cardiaque du début font ici défant. Ce qui frappe tout d'abord, c'est l'affaiblissement des battements du cœur, l'augmentation des dumensions de cet organe, indice de sa dilatation, et enfin les phénomènes de stase périphérique et viscérale. Aussi, au bout d'un certain temps, l'asystolie en est-elle la conséquence, à moins qu'une rupture brusque du cœur n'entraîne la mort subile.

Dégénérescence graisseuse. — La dégénérescence graisseuse du cœur a plus d'un point commun avec la myocardite aigué. M. Ranvier nie même formellement cette dernière, qui serait uniquement caractérisée par une transformation graisseuse des muscles du cœur.

Les conditions qui donnent naissance à la dégénérescence graisseuse sont multiples : 1° certains poisons (phosphore, arsenie, etc.) la créent de toutes pièces en quelques jours (degénérescence aigue); 2° l'alcoolisme, les lésions du cœur et des valvules qui entravent la circulation des artères coronaires nourricières du cœur, la goutte, la vieillesse, donnent naissance à la degénérescence chronique.

Dans ce second groupe doivent également être placés les états cachectiques résultant d'une maladie chronique quelle qu'elle soit, les suppurations profondes, les anémies intenses et de longue durée résultant de pertes de sang répetées, les diarrhées chroniques, l'athrepsie.

Il importe toutefois de distinguer la dégénéresceuve graisseuse, de la surcharge graisseuse du cœur. Celle-ci

^{1.} Ranvier. Hist. path., p. 515.

s'observe surtout chez les obéses; elle peut exister seule pendant longtemps et ce n'est qu'à la longue que l'entrave apportée à la notrition du cœur par l'accumulation de graisse à sa surface et entre ses faisceaux musculaires en provoque l'altération.

Toutefois, certaines causes (l'alcoolisme) peuvent provoquer à la fois la surcharge graisseuse et la dépenerescence

graisseuse.

L'aspect macroscopique du cœur frappé de dégénerecence graisseuse est le même que celui du cœur attemt de myocardite parenchymateuse. Le microscope seul permet de constater, contrairement à ce qui existe dans cette dernière maladie, que les noyaux des fibres musculaires sont intacts, tandis que l'intérieur de ces fibres est rempli de gouttelettes graisseuses parfois volumneuses, ayant pris la place du sarcolemme. Souvent aussi, on note en même temps un certain degré de dégénérescence granulo-pigmen taire. Les vaisseaux coronaires, surtout dans les affections chroniques du cœur, sont souvent épaissis, leur lumière est rétrècie, oblitérée même, preuve de l'obstacle permanent apporte à la nutrition du myocarde.

8 2. SCLÉROSE DU CŒUM

La sclérose du cœur, ou inflammation du tissu conjonelé du myocarde, correspond en partie à l'ancienne myocardite interstitielle de Virchow.

Elle peut être circonscrite ou diffuse : 1º circonscrite, elle naît autour des corps étrangers engagés dans les pares mêmes du cœur, autour des vésientes hydatiques ou des gommes syphilitiques du cœur, auxquelles elle torme alors une veritable coque.

On l'observe encore au voisinage des plaques de péneardite et d'endocardite : dans les cas de péricardite chro-

^{1.} Leyden. Arch. clin. med., 1882

nique, de symphyse cardiaque, cette sclérose peut gagner en profondeur et donner alors naissance à une myocardite péricardogène (Brouardel, Poulain). La myocardite interatitielle endocardogène est beaucoup plus rare; cependant chez certains enfants on constate des rétrécissements de l'infundibulum, vertables rétrécissements sous-pulmonaires

qui reconnaitraient cette origine.

2º La schirose diffuse constitue la schirose du cœur à proprement parler. Elle a éte dans ces dermères années l'objet de travaux importants qui ont modifié profondément la conception des maladies du myocarde. Elle debute presque toujours par l'artério-sclérose des artères du cœur*. Elle se développe surtout chez les sujets intoxiqués par l'alcool, le plomb et le tabac, chez les arthritiques, les goutteux, les syphilitiques, les brightiques et les malades atteints de cachexie palustre. On l'observe également chez les vieillards et les sujets surmenés. Il importe de savoir que dans tous ces cas il existe en même temps des lesions sclérouses plus ou moins prononcées dans la plupart des organes. Les unes et les autres sont sous la dépendance de l'athèreme ou de l'arterio-selérose dont ces malades sont porteurs (Guil et Sutton, Debove*, etc.). On peut l'observer également comme lésion secondaire chez les malades atteints d'affections valvulaires. Pour Du Pasquier, les gros cœurs sclereux sont associés à la stase sanguine et non à l'ischémic .

Le cœur sclérosé est augmenté de volume (myocardite scléreuse, hypertrophique de Rigal^a et Juhel-Rémoy^a) de couleur brunâtre, résistant au doigt; il se coupe difficilement et sur la surface de section, au niveau des points les plus malades, on voit des plaques blanc grisâtre, indice du

5. Juliel-Rémoy, Th. de Paris, 1882.

^{1.} Poulsin. Th. de doctorat, 1881.

^{2.} Odriozola. Lésions du cœur consecut. à l'athéreme des coronaires, Th. de Paris, 1888.

^{3.} Debove, Arch. de méd., 1880.

^{4.} Du Pasquier, Histoire pathogénique des invocardites chroniques. Reque de Medicine, 1897, p. 841.

^{5.} Bigal et label-liemoy. Arch. de méd., 1881.

travail inflammatoure qui se passe à ce niveau. Ces plaques sont plus fréquentes au cœur gauche qu'au cœur droit, plus accusées au niveau des piliers de la cloison interrentriculaire et surtout au voisinage de la pointe. Sur certains cœurs ces tlots de selérose ne se voient pas à l'œil nu, le microscope seul permet de les découvrir. Ils apparaissent alors comme formés de tissu conjonctif fibrillaire plus ou moins dense suivant leur ancienneté et entremèlé de fibres élastiques (Letulle 4). Les uns sont développés au pourtour d'une artériole atteinte d'endo-périartérite (sclérose périvasculaire ou inflammatoire), les autres sont situés loin des artères (selèrose dystrophique)*. Dans ce dernier cas, les artères ne présentent pas trace de périartérite; l'endartérite seule existe, se traduisant à premiere vue par un rétrécissement du calibre du vaisseau. De ces deux variétes de sclérose, la seconde serait la plus fréquente; chacune d'elles peut exister seule, mais parfois elles se trouvent réunies chez le même sujet; la sclerose est alors mute (Weber's, Huchard 4).

Les faisceaux musculaires situés à la périphèrie des ilots sciéreux sont atrophies et fragmentés; au centre de l'ilot ils ont complètement disparu. Ceux qui sont situés en dehors du processus inflammatoire ou dégénératif sont auxmentés de volume, mais leur contenu a souvent subi la transformation graisseuse ou granulo-graisseuse, voire même la dégénérescence amyloïde (Letulle).

Ces alterations du myocarde peuvent avoir pour résultat la diminution de résistance des parois du cœur et la formation d'anévryence du cœur. Les anévryences se dére loppent généralement dans les points où la pression est la plus forte et les lésions du muscle cardiaque le plus prononcees, c'est-à dire au voisinage de la pointe du cœur et au niveau du ventricule ganche (Pelvet).

- 1. Letulle, Soc. anat., 1887.
- 2. Martin, Rei ue de medecine, mai 1881 et 1886.
- Weber, Th. de Pazis, 1888.
- 4. Buchard. Mal. du caur. 1859 1893 et 1899.
- 5. Peavet. Th. de Pans, 1867.

Symptômes. — Lorsque la sclèrose du cœur a provoque la formation d'un anévrysme, la mort peut survenir brusquement par cupture du cœur; dans quelques cas, la rupture est précèdée pendant plusieurs jours d'une douleur précordiale très vive (Robin 1), due à la déchirure de quelques faisceaux musculaires profonds. La mort subite est également notée dans plusieurs cas de syphilis cardiaque, myocardite gommeuse diffuse ou circonscrite, bien étudiée par la Mauriac 1.

En général, la sclérose du cœur évolue lentement et les symptômes qui la caractérisent n'ont rien de pathognomonique. Au début, le malade se plaint de palpitations, d'essoufflement, d'accès d'oppression, partois de véritables accès d'angine de poitrine; le pouls est plein, vibrant, l'impulsion cardiaque est énergique, la pointe du cœur est abaissée et reportée vers l'aisselle, les bruits du cour sont sourds, surtout le premier; le second bruit, au contraire, est éclatant. Le premier bruit du cœur est souvent dédoublé : toutefois ce bruit de galon est bien plus l'indice de l'artériosclérose que de la sclérose du myocarde. Peu à peu le pouls perd sa force et sa régularité, les troubles respiratoires augmentent, des phénomènes de stase apparaissent, et, après des périodes d'accalmie répétées, l'asystolie s'installe au grand complet comme dans les cas de lésions valvulaires non compensées. A ces troubles viennent souvent s'ajouter les symptômes qui sont inhérents aux fésions scléreuses du rein, concomitantes des lesions scléreuses du cœur. Ces cas complexes demandent toute la sagacité du médecin pour dépister ce qui dans la symptomatologie appartient aux uns et aux autres.

Il serait tontefois possible, d'après fluchard, de distinguer quatre formes principales de cardio-selèrose: 1º une forme douloureuse, c'est l'angine de poitrune; 2º une forme arythmique ou « boiterie incurable du cœur »; 5º une forme

¹ Robin, Soc. med. des hipit., 1883.

^{2.} Manriae, Syphilis du cœur. Sem. med., 27 mars 1889.

tachycardique souvent associée à la forme précèdente: l'une forme myo-valvulaire caracterisée par des souffles mitral ou aortique avec lésions nettement seléreuses.

Traitement. — Au début, il faut traiter la sclérose du cœur par la médication hypotensire! : régime lacté et lacto-régetarien, massage et mouvements musculaires provoques, balnéothérapie à Bourbon-Lancy, Royat ou Évian. Un prescrit la solution alcoolique de trinitrine à la dose de 2 a 10 gouttes par jour dans de l'eau. Le tétranitrol est conseillé à la dose de 5 milligrammes à 1 centigramme plusieurs fois par jour.

L'iodure de sedium est bien indiqué. Plus tard, mais plus tard seulement, on pourra avoir recours, avec prudence, aux stimulants du cœur : caféine, digitale, strophantus, pour lutter contre les symptomes d'assistolie.

N'oublions jamais que la cardio-selérose peut être d'origine syphilitique, auquel cas les injections de bijodure d'hydrac-gyre à la dose journalière de 1, 2 centigrammes sont formellement indiquées.

5 3. ANÉVRYSMES DU CŒUR - RUPTURE DU CŒUR

Les anéroyanes du cour ont pour régions de prédifection: 1° les valvules, 2° la cloison interventriculaire, 5° la pointe du cour.º.

1° Les anévrysmes valvulaires sont une conséquence de l'endocardite aigué, principalement de l'endocardite infecticuse, α La multiplication des cellules, leur état embryonnaire, le ramollisement de la substance intercellulaire, la l'isparition des libres élastiques, phénomènes liés à l'endocardite, font perdre à la valvule sa résistance³. » A la suite

^{1.} Buchard, La médication hypotensive, Acad. do méd., 30 juin 1905.

^{2,} Pelvet, Th. Pages, 1867.

⁵ Cornil et Ranvier, Manuel d'histol., p. 575

de ce travail phlegmasique, deux choses peuvent se produire, ou bien la valvule est perforée, ou bien elle se laisse distendre sans se rompre : c'est l'anévrysme.

Les anévrysmes des valvules sigmoides et mitrales ont toujours leur orifice placé du côte où s'exerce la pression sanguine. Ainsi l'ordice de l'anévrysme sigmoide siege à la face supérieure ou arterielle des valvules sigmoides, parce que la pression sanguine s'exerce à la face superieure de ces valvules abaissees (oudée sanguine rétregrade), tandis que l'anévrysme mitral a son ordice à la face inférieure ou ventriculaire de la valvule intrale, parce que c'est la face inférieure qui supporte la pression sanguine au moment de la systole ventriculaire, pendant l'occlusion de la valvule. Les anévrysmes valvulaires conservent rarement leur forme phérique; ils sont plus ou moins déchirés par le courant sanguin, et la valvule est convertie en lambeaux.

Gette rupture peut s'annouver par un brint de souffle apparaissant brusquement dans le cours d'une endocardite infectieuse. C'est un souffle d'insuffisance; par conséquent, le souffle est systolique si c'est la mitrale qui est intéressée, il est diastolique si la lésion porte sur les valvules aortiques. A part ces cas exceptionnels, rien peudant la vie ne peut faire soupçonner l'existence de la rupture de l'ané vrysme.

2º Les anévrysmes de la cloison interventriculaire reconnaissent généralement la même origine que les précédents, et dans bien des cas ils ne sont que l'extension d'un anévrysme valvulaire. Ils constituent habituellement des trouvailles d'autopsie; lorsqu'ils se rompent, leur perforation établit entre les deux ventricules une communication qui permet le mélange du sang rouge et du sang noir.

5° Les anévrysmes de la pointe du cour, appelés aussi anévrysmes partiels, ont une pathogénie toute différente. Ils sont dus à la myocardite scléreuse, ou à l'inflammation simultanée du myocarde et de l'endocarde. Les points sclérosés ne réagissent pas; ils cèdent facilement sous la pression du sang; il en résulte une dilatation et plus tard un anévrysme. Certains auteurs (Kundral⁴, Huchard²) font jouer un rôle pathogénique important à l'oblitération des artères coronaires; le territoire déponrvu de vaisseaux nourriciers perd sa résistance et l'anevrysme se forme insensiblement (Griffon³).

Enfin, comme au niveau de ces anévrysmes il existe fréquemment des adhérences péricardiques, on se demande si par leurs tractions répétées ces adherences ne pourraient

pas faciliter la production de l'anéveysme partiel.

Ces anévrysmes siègent ordinairement au inveau du ventricule gauche, près de la pointe. La dimension de la tumeur peut être telle que le volume du cœur en est doublé (cœur en bissac). L'ouverture de l'anévrysme se fait genéralement dans le ventricule, et la stase du sang à l'intérieur du sen l'est pas assez complète pour amener la formation de caillots stratifiés. Cependant, on a cité quelques cas dans resquels la cavité anévrysmale était remplie de caillots de cette espèce. La paroi qui la limite s'infiltre parfois de sels calcaires.

La symptomatologie de ces auévrysmes n'existe pour ainsi dire pas : tantôt c'est une surprise d'autopsie, tantôt le malade meurt en asystolie, plus souvent il succombe à une rupture du cœur. Cependant, on a signalé l'existence d'un bruit de souffe diastolique siegeant à la pointe du cœur et indépodant de toute insuffisance aortiques; on a signalé exalement un bruit de claquement diastolique siègeant à la partie moyenne du cœur et différant du bruit de galop brightique par son timbre plus éclatant (Rendu).

^{1.} Kundral. Soc. imp.-roy. des medecins de Vienne, 1892.

^{2.} Buchard Mal. du covar, 1884,

^{3.} Griffon, See anat, juillet 1895

^{4.} Remin Soc. med. des hapit , 1887 - Gonget. Soc. annt., 1892.

b. C. Paul. S &. med, des hopel., 1885.

IMPARCIUS ET PLAQUES PIBREUSES DU MIOCARDE

On trouve quelquefois aux autopsies, à la surface des ventricules, des depressions qui ressemblent à des cicatrices; le tissa du cœur semble induré. Si l'on sectionne le ventricule à ce niveau, on voit que ces dépressions correspondent, en effet, à du tissu fibreux qui, dans une étendue plus ou moins grande, a remplacé le tissu myocardique. Quelquefois, comme j'ai pu le voir récemment à l'autopsie d'un malade de mon service, la paroi ventriculaire est remplacée au niveau de la plaque seléreuse par une paroi tibreuse qui ne possède plus de tissu musculaire et qui n'a que le tiers ou le quart de l'épaisseur normale du ventricule. On ne trouve plus, au microscope, dans cette paroi seléreuse, que du tissu conjonctif et des vaisseaux dilatés.

Ce sont là les plaques fibreuses du myocarde. Elles sont connues depuis longtemps, mais jusqu'à ces dernières années, on n'y voyait que l'aboutissant d'une inflammation chronique, myocardite chronique, se rattachant a l'histoire des si léroses du cœur.

Aujourd'hui, on sait que ces lésions sont distinctes des scléroses localisées du myocarde, elles sont le resultat d'un infarctus du myocarde² : ce sont de véritables cicatrucs d'infarctus.

Le myocarde peut en effet être le siège d'infarctus au même titre que tous les organes et tissus dans lesquels les anastomoses artérielles ne sont pas suffisamment nombreuses. Le cœur répond à cette disposition, car les artéres coronaires, largement anastomosées vers la base du cœur, affectent an contraire le type terminal vers la pointe. C'est ce qui explique le siège d'élection de ces infarctus, causés par l'obstruction d'une des arterioles coronaires. Cette oblitération se fait rarement par embolie; dans la majorité

^{1.} R. Marie. L'infarctus du myocarde. Th. de Paris, 1897.

des cas, il s'agit d'une thrombose préparée par des lésions d'arterite obliterante.

L'infarctus peut se présenter soit sous forme de foyers timités, jannes ou roux, dont la couleur est due à la nécrose du tissu lésé, soit sous forme d'un foyer hémorrhagique. lians ce dernier cas, on a pensiè que le sang vient secondairement de la cavité cardiaque inonder le foyer de nécrose. Cette pathogénie expliquerait la formation d'un certain nombre d'anévrysmes du cœur.

Si le malade ne succombe pas, l'infarctus se transforme en un tissu fibreux cicatriciel qui peut subir parfois la calcification et qui constitue la plaque fibreuse du myonarde. Cette cicatrice, quand elle est élendue, constitue un point faible de la paroi ventriculaire; elle peut être une cause d'anévrysme et de rupture du cœur.

Bien que la production d'un infarctus du myocarde puisse être parfois révelée par quelques symptômes : angoisse précordiale, tachycardie, ces lésions n'ont le plus souvent aucune histoire chaique.

RUPTURE DU COBUR

La rupture du cœur est un épisode au cours d'une affection du myocarde. Les causes les plus tréquentes de res ruptures sont l'anévrysme partiel du cœur, le ramollissement d'une partie du muscle cardiaque par oblitération rapide d'une artère coronaire, la dégénérescence graisseuse, les myocardites infectiouses.

La rupture du cour peut se faire de dehors en dedans, et plus souvent de dedans en dehors. Elle est due alors à la pression du sang sur la face interne du cour. Dans le premier cas, au contraire, c'est la contraction même de la fibre musculaire altérée qui produit la déchirure. Les deux mécanismes peuvent d'ailleurs s'observer sur le même cœur : dans ce cas, les deux lignes de rupture, au lieu de se correspondre, sont séparées par des faisceaux muscu-

laires non rompus. La rupture peut être double, triple; mais c'est la region de la pointe du ventricule gauche qui en est le siège de prédilection. A ce niveau, la paroi ventriculaire est amincie, surtout dans les cas d'anévrysmes partiels ou de myocardite scléreuse. Le péricarde est ordinairement rempli de sang noir coagulé.

C'est habituellement à l'occasion d'un effort que la rupture se produit; cependant, on a cité des cas de rupture survenue pendant le sommeil. Elle s'annonce par une angoisse inexprimable, par une douleur très vive dans la région précurdiale, avec ou sans irradiation dans le dos et l'épaule gauche. Le malade pousse un cri, sa face se cyanose, les battements du cœur deviennent tumultueux, désordennés; le pouls est petit, misérable, incomptable; la respiration s'embarrasse rapidement, et le malade meurt en quelques s'embarrasse rapidement, et le malade meurt en quelques devenir complète qu'au bout de plusieurs jours. Aux manifestations doulourcuses, aux vonissements qui ont marqué le début de la cupture, s'ajoutent alors les autres symptômes que nous venons d'énumèrer.

& 4. SYPHILIS DU CŒUR

Étiologie. — Signalées dés 1859 par Virchow, les lésions syphilitiques du cœur commencent à être bien connues. C'est surtout à la période tertiaire, vers la dixième année de l'infection syphilitique (Jullien), parfois plus tôt, parfois plus tard, qu'on observe la syphilis cardiaque. Parrot a publié plusieurs observations de syphilis héréditaire du cœur chez le nouveau-né. Letulle et Nattan Larrier ont observé

Une femme menrt subitement en apprenant la mort de son fils. A l'autopue, on trauve une rapture du cœur avec oblitération d'un rameau coronarien correspondant. Griffon. Soc. anatum., novembre 1891 et plu 1896.

chez un enfant syphilitique qui succomba dés sa naissance, une infiltration de gommes miliaires sur les valvules.

Anatomie pathologique. — La syphilis affeint les valvules plus rarement que le myocarde, surtout le ventrieule gauche. La cluison interventriculaire et les oreillettes sont plus rarement atteintes. Le processus syphilitique se manfeste sous ses deux aspects habituels, la gomme et la selvrose¹. Celle-ci n'est guère reconnue que par sa localisatou bien nette en un point du cœur, les autres zones cardiaques étant indemnes, et par l'intensité des lésions artérielles en ce point, les artères des autres régions étant saines. Le sont là toutefois des caractères qui n'ont rien de spécifique et qui permettent lout au plus de soupçonner l'existence de la syphilis, surtout en l'absence d'autres manifestations viscérales.

Les gommes syphibitiques, pour le cœur comme pour les autres organes, constituent la scule lésion nettement specifigue; leur aspect jaunâtre, leur consistance élastique, leur délimitation bien nette, leur multiplicite ou la coexistence de gommes miliaires dans le voisinage, la constatation de lésions semblables dans le foie, dans les reins, etc., sont des caractères qui ne trompent guère. Tantôt circonscrites par le tissu musculaire sain, elles font saillie soit vers l'endocarde, soit vers le péricarde. Les séreuses sont épaisses, les fenillets du péricarde peuvent adhérer entre eux, et une symphyse cardiaque partielle peut en être la conséquence Tantôt, au contraire, l'endocarde n'est pas épaissi, il est ulcéré, la gomme s'est vidée dans la cavité ventriculaire et le sang est entre dans la cavité creusée aux depens du myocarde. La possibilité d'un anévrysme partiel du cœur est facile à comprendres.

Description. — Souvent la syphilis du cœur reste latente et n'est découverte qu'à l'autopsie. Dans d'autres cas, elle se révèle par tous les signes d'une affection chromque du

beguy Le cœuret i norte des suphibiliques. Th. de Paris, 1900.
 Galisvardin et Charvet. Arch. géner. de méd., 30 juin 1905.

myocarde : augmentation de la matité précordiale, bruits du cœur sourds, irréguliers (Semmola¹), pouls arythmique, douleurs rêtro-sternales, dyspuée d'effort, œdéme et cachexie, en un mot, on assiste à l'évolution d'une cardioscièrose ou d'une asystolie progressive.

Plus frappants sont les cas dans lesquels un sujet syphibique, mais exempt de troubles cardiaques antérieurs, est pris en quelques heures d'une véritable asystolie aigue, en trainant la mort après vingl-quatre à quarante-huit heures (Teissier). La mort rapide peut être due à une dyspuie angoissante qui fait penser bien plus à une lésion pulmonaire qu'à une affection cardiaque. Enfin, la mort subite peut être consécutive à une rupture du cœur, à une syncope, à une embolie.

Le diagnostic pathogénique de la syphilis cardiaque est livré à l'hypothèse; néanmoins, chez un ancien syphilitique qui est atteint de symptômes rappelant les variétés de la cardio-sclérose, il faut toujours penser à la syphilis et pratiquer des injections journalieres de 1, 2 centigrammes de bijodure d'hydrargyre.

§ 8. TUMEURS DU CŒUR ET TUBERCULOSE DU MYOCARDE

Il existe quelques rares cas de cancer primitif du cœur sous forme de sarcome primitif à cellules fusiformes. Quant à l'épithélioma, il n'existe naturellement au niveau du cœur que sous forme de cancer secondaire. La plupart des cas de « cancer du cœur » se rapportent aux noyaux épithéliomateux secondaires qui sont encore des lesions exceptionnelles. Ces noyaux cancereux secondaires succedent au cancer de divers organes, tube digestif, poumon, etc.; ils

^{1.} Acad, de med. 2 noût 1802

^{2.} Mantiae. Semaine medicale, 27 mars 1899.

coexistent le plus souvent avec des nodules secondaires du poumon¹. Ils siègent dans le myocarde, surtout dans le cœur droit ou dans la cloison interventriculaire². Le cancer du cœur n'est le plus souvent constate qu'à l'autopsie. Dans quelques cas, il peut donner lieu à quelques symptômes, dyspnée, tachycardie, angine précordiale, etc. l'ai rapporté l'observation d'un malade atteint de cancer pleuro-pulmonaire qui avait le peuls extrémement acceléré; j'ai trouvé à l'autopsie un noyau cancéreux du volume d'un grain de chènevis dans la cloison interventriculaire.

Les autres tumeurs du cœur sont les myxomes, tumeurs pédiculées implantées à la face auriculaire de la valvite mitrale³, et des kystes hydatiques qui peuvent exister dans le myocarde comme ils existent dans les muscles. C'est là une affection exceptionnelle, dont le sent interêt clinique est la possibilité d'embolies d'hydatides, lorsque le kyste s'ouvre dans la cavité cardiaque⁴.

La luberculose du myocarde est une affection rare, sans histoire clinique, et qui constitue une trouvaille d'autopsie. Elle coincide le plus souvent avec la symphyse tuberculeuse du péricarde et fréquemment avec les lésions tuberculeuses

des ganglions péritrachéiques.

Elle se présente sous forme de tuberculose miliaire, et plus souvent sous forme de gros tubercules isolés dans lesquels le hacille de Koch a pu être mis en évidence. Ces gros tubercules peuvent être caséeux ou calcifiés. Les bacilles de Koch ont été retrouvés par Péron, même dans ces lésions

^{1.} Pro et Lebret, Cancer secondaire du cœur, Rev. de méd., 1891, p. 1623. — Crenil. Cancer du cœur. Th. de Paris, 1902.

^{2.} La sucy. Étude sur le cancer du cœur. Th. de doctorat. Paris, 192-5. Petit. Études sur les tumeurs primitives du cœur. Th. de doctoral Paris, 1896.

¹ Mayet, Kystes hydat, ques multiples (foie et cœur). Societé ann mique. Janvier 1805, p. 50. — Davaine. Truité des entocontres 2 1 L. Paris, 1877, p. 405 et suiv

^{5.} A. Peton, Tuberculose du myocarde ches l'homme. Societe et do mique, 19 novembre 1897.

calcitiées. Les lésions tuberculeuses myocardiques siègent surtout au niveau des ventricules. Elles existent surtout chez les enfants.

La tuberculose du myocarde est fréquente chez les animaux domestiques spontanément tuberculeux (chiens, bovidés, porcs), elle est rare chez les animaux de laboratoire inocules avec des produits tuberculeux (Péron).

§ 6. HYPERTROPHIE ET DILATATION DU CŒUR

Pathologie. — Quand un muscle est soumis à un travail exagéré, il s'hypertrophie ; c'est une loi générale (muscles de la jambe chez les danseurs, muscles du bras chez les gymnasiarques, etc.). Le cœur rentre dans la loi commune ; quand il se contracle trop ou trop souvent, il s'hypertrophie. Les causes de cette hypertrophie peuvent être rangées en deux classes (Jaccoud) : 1º hypertrophie simple, purement fonctionnelle ; 2º hypertrophie par obstacle mécanique.

Hypertrophie simple. — Cette hypertrophie purement fonctionnelle, encore nommée primitive, est due aux palpitations dites nerveuses, et par consequent aux causes qui produisent ces palpitations (adolescence, hypertrophie de croissance, excès de tout genre, abus de boissons, de labac, de thé, de café, hypertrophie du goitre exophthalmque). Lette varieté d'hypertrophie porte sur le cœur tout entier; elle n'a pas de raison pour se dissocier sur telle ou telle partie de l'organe.

Hypertrophie par obstacle mécanique. — Cette hypertrophie peut avoir pour cause: 1º les lésions du cour; 2º les lesions du système vasculaire: 3º les lésions ou l'état anormal d'organes plus ou moins eloignés (rein, foie, utérus).

1º Les lésions valvalaures du cœur determinent l'hypertrophie de cet organe par un mecanisme facile à saisir. Quand un obstacle siège au niveau d'un orifice, qu'il y ait reflux de l'ondée sanguine comme dans l'insuffisance, ou que cette ondée passe avec difficulte et incomplètement à travers l'oritice comme dans la cavité qui précède l'orities malade, et pour vaincre cet excès de pression, les parois de la cavité sont soumises à une irritation fonctionnelle exageree dont la persistance produit l'hypertrophie. Localisee d'abord à la cavite qui précede l'orifice lesé, l'hypertrophie finit par s'élendre de proche en proche aux autres cavités. Prenons des exemples : Les lesions de l'orifice introl augmentent la tension sanguine dans l'occillette gauche, qui s'hypertrophie; la stase sanguine de l'oreillette gauche accroît à son tour la tension sanguine dans les veines pulmonaires, dans l'artère pulmonaire et dans les cavités droites du cœur : alors le ventricule droit est soumis à un exces de pression et de travail, à une irritation fonctionnelle exagérée, dont la persistance produit l'hypertrophie. Cette hypertrophie est jusqu'à un certain point et pour un certain temps compensatrice de la lésion mitrale, mais l'exces de tension sanguine à laquelle est soumis le ventricule droit finit par retentir sur les veines caves et sur les capillaires de la grande circulation; des capdlaires, l'excès de tension gagne le système artériel, et finalement le ventricule gauche participe à son tour à l'hypertrophie.

Les fésions de l'orifice aortique produisent des effets analogues, mais a un degré différent; la puissance du rentricule gauche, l'énorme hypertrophie qui accompagne le retrécissement et l'insuftisance aortique, protégent longtemps la petite circulation : aussi l'excès de tension dans les vaisseaux pulmonaires et dans les cavités droites du cœur est-il un phenomène plus tardif et moins complet

que dans les lésions mitrales.

2' Les lésions du système artériel qui peuvent produie l'hypertrophie des cavités gauches du cœur sont les suvantes : aneviysme de l'aorte ou des gros froncs vasculaires, aortite aigué ou chronique, endartérile et atherome generalisé Comment ces lesions arrivent-elles à determier l'hypertrophie du ventricule gauche? A l'état normal, l'élasticité des artères diminue les réautances qu'eprouve le sang à passer du cœur dans les vaisseaux (Marey) : donc les maladies qui abolissent ou qui diminuent cette élasticité artérielle augmentent les résistances et élèvent la tension sanguine; l'hypertrophie du ventricule gauche en est la consequence.

Cette pathologie est parfaitement applicable à l'aortite chronique et à l'athérome arteriel plus on moins généralisé, mais elle ne suffit pas à expliquer les autres cas. Ainsi l'aortite aigué est presque toujours accompagnée d'hypertrophie du ventricule gauche s, et cette hypertrophie ne doit pas être mise sur le compte d'une lésion concomitante de l'orifice aortique, car elle s'est produite dans les cas ou l'aortite aigue était degagee de toute complication. Les anéeryanes sont souvent accompagnés d'hypertrophie ventriculaire gauche; sur 58 observations d'anévrysmes des differentes régions de l'aorte. l'hypertrophie ventriculaire existait 55 fois?. La pathogeme de cette hypertrophie n'est pas imputable à un excès de pression, car les experiences physiologiques (Marey) ont prouvé que la présence d'une poche elastique sur le trajet d'un vaisseau n'est pas une gêne pour la circulation. Les anévrysmes de la crosse de l'aorte ne sont pas toujours, il s'en faut, accompagnés d'hypertrophie cardiaque; dans un certain nombre de cas (l'aj vérifié trois fois le fait à l'autonsie), le cœur n'était nullement hypertrophie; il avait conservé son volume normal, et cependant les anévrysmes aortiques étaient volumineux.

Les lésions artérielles de la petite circulation déterminent l'hypertrophie du ventricule droit. Tout rétrécissement congénital ou acquis de l'artère pulmonaire delernume l'hypertrophie et la dilatation des cavités droites du

cœur.

L'artério-selérose du cœur associée aux seléroses du myo-

1. Physiologie medicule de la circulation, p. 151.

Th. d'agrég., Paris, 1878.

^{2.} Bucquay, Gaz, des hápit, 1876. Léger, Aart, aig. Th. de Paris, 1877.
3. Pitres. Hypertr et dilutat, card, in lepend, des lesions valual.

carde¹, avec ou sans hypertrophie de l'organe, sera étudiée

au sujet de la maladie de Bright.

3º L'état morbide de certains organes retentit sur le cœur et détermine son hypertrophie. Les maladies chroniques du poumon (asthme, emphysème, catarrhe chenique) retentissent sur le ventricule droit, qui se dilate et s'hypertrophie; les pleurésies chroniques, les deformations costo-vertebrales, peuvent produire le même résultat. La néphrite interstitielle détermine une hypertrophie du ventricule gauche (Traube, Potain²), dont le mécanisme sera discuté au sujet de la maladie de Bright, L'hypertrophic transitoire du ventricule gauche pendant la grossesse 3 est un fait généralement admis. M. Potain a cappporté des faits d'hypertrophie cardiaque consécutive à des lesjons du plexus brachial4. Les lésions chroniques du foie peuvent amener la dilatation et un peu d'hypertrophie du ventricule droit (Potain). L'hypertrophie cardiaque, suite de croissance, s'ésulterait d'un défaut de parallélisme entre le développement du cœur et les autres organes (Sée).

La dilatation des cavités du cœur accompagne presque toujours l'hypertrophie (hypertrophie excentrique); elle est générale ou localisée, et en rapport avec la résistance moindre des parois: aussi est-elle plus accusée dans les

cavités droites du cœur.

Souvent la dilatation est la lésion dominante; c'est ce qu'on observe à la suite des maladies qui ont pour effet de diminuer la résistance des parois du cœur. A cette classe appartiennent les dystrophies du muscle cardiaque, que nous avons étudiées à l'article bégénérescence et myocardite

Anatomie pathologique. - Dans l'hypertrophie vraie, le

2. Du thythme cardiaque appele bruit de galop, etc. Sec med des hapit., 25 juillet 1875.

4. Polain. Sem. med., 29 février 1888.

Weber, Artérn-sclérose du cœur. Th. de Paris, 1887. — Ofrictola.
 Levons du cœur consécut. à l'alt. des coronaires. Th. de Paris, 1888.

⁵ Lareber, Be Phypertr. norm, du cœur pendant la gross. Arch de méd., 1858-1859, p. 291.

volume et le pouls du cœur sont augmentés ; son poids peut s'elever a 1000 grammes (500 grammes est le poids normal) ; l'epaisseur du ventrieule gauche atteint 5 et 4 centimètres (12 millimètres est l'état normal) ; l'épaisseur du ventrieule droit atteint 1 et 2 centimètres (5 millimètres est l'état normal).

La structure du cœur hypertrophie à soulevé bien des discussions (Letulle⁴), l'hypertrophie étant due pour les uns à one augmentation du nombre des faisceaux primitifs, pour les autres à une augmentation du volume de ces faisceaux ou à ces deux causes réunies. L'hypertrophie n'est pas seulement due à l'altération du musele, tout y contribue; dans un cœur hypertrophié, il y a des lésions du tissu conjonctif, de l'endocarde, du péricarde, des vaisseaux; toutefois l'altération de la tibre museulaire est dominante. Rien ne prouve qu'il y ait multiplication des faisceaux primitifs, tandis que leur hypermutrition est admise par tous les auteurs, et chaque faisceau primitif, au lieu d'avoir un diamètre normal de 15 à 20 µ, attemt un diametre de 25 à 30 µ.*

Ces hypertrophies musculaires sont éparses dans les territoires atteints, et, à mesure que l'hypertrophie fait place à une période de déchéance organique, le cœur est envahi par une sclérose diffuse, par une endo-pérartérite de ses petits vaisseaux, par une dégénérescence graisseuse disséminée.

Dans quelques cas, on observe une cirrhose cardiaque plus ou moins généralisée, et étudiée à l'un des chapitres précèdents; le tissu de selérose paraît se cantonner systématiquement autour des petites artères du muscle cardiaque; la selérose du myocarde serait consécutive à une endo-périartérite?.

La forme du cœur change peu quand l'hypertrophie est généralisée, mais elle est très modifiée par les hypertrophies partielles. Ainsi l'hypertrophie localisée au ventricule gauche augmente le diamètre longitudinal du cœur, lui

^{1.} Letulle, Hypert, card, second. The de Paris, 1879.

^{2.} La lettre a signifie 'millième de millimetre.

^{3.} Juliel Rémoy. Etude sur la selerose du myocarde. Th. de Paris, 1882.

donne une forme ovalaire et lui imprime une direction presque horizontale; la cloison empuete sur la cavite du ventricule droit, et les muscles papillaires prennent un developpement exagéré. L'hypertrophie du ventricule droit augmente le diamètre transversal du cœur, et tend à lui

donner une forme spherime.

Description. - Comme le fait observer M. Jaccoud!, il faut avoir soin de distinguer les symptômes propres à l'hypertrophie simple des symptômes d'une hypertrophie plus ou moins associée à des altérations cardio-pulmonaires. l'ar elle-môme, et tant que le muscle n'a pas subi la déchéance scléro graisseuse, l'hypertrophie cardiague ne produit ni stase sanguine ni hydropisie; au contraire, les parois hypertrophiées fancent parfois le sang avec une vigneur exagérée, et déterminent des fluxions. Ainsi, l'enorme hypertropine du ventricule gauche dans l'insuffisance aortique est souvent accompagnee de fluxion céphalique, avec bouffées de chaleur, éblouissements, tintements d'oreille, céphalalgie, vertiges, épistaxis; l'impulsion de l'ondée sangune se traduit dans tout le système artériel: battements des carotides, pouls hondissant, dilatation et élongation des artères; et le malade se plaint de palpitations, d'étouffement, d'anxiété précordiale, d'accès de dyspnée.

Mais, quand le muscle cardiaque hypertrophié et dilaté subit la déchéance scléro-graisseuse et n'arrive plus à produire une compensation suffisante, alors apparaît le cortege des symptômes que nous avons plusieurs fois énumeres

dans ces derniers chapitres.

Les siques physiques de l'hypertrophie du cœur sont les suivants : La pointe du cœur est abaissée, déviée en dehors, et le choc cardiaque a son maximum d'intensité à gauche du sternum si c'est le ventricule gauche qui est hypertrophié, et au creux épigastrique si l'hypertrophie porte sur le rentricule droit. La voussure précordiale est en rapport

^{1.} Path. interne, t. 1, p. 674.

avec l'étendue de l'hypertrophie, la matité est accrue dans le sens longitudinal par l'hypertrophie du ventricule gauche, et transversalement par celle du ventricule droit. L'hypertrophie pure, dégagee de lésions valvulaires, ne se révele à l'auscultation par aucun bruit anormal; le bruit de galop de l'hypertrophie d'origine rénale (Potain) sera étudié avec la matadie de Bright.

Diagnostic. Pronostic. — Le diagnostic de l'hypertrophie cardiaque se fait au moyen des symptômes que je viens d'indiquer; il faut se metier des cas où le volume du cœur est masqué par la sonorite exagerée que donne à la percussion l'emphysème pulmonaire. Le diagnostic de l'hypertrophie avec les épanchements du péricarde a été fait à l'article Péricardite. L'hypertrophie purement fonctionnelle est peu grave, et l'hypertrophie dite compensatrice est favorable, en ce sens qu'elle atténue pour un temps l'extrême gravité des lésions valvulaires. Les phénomènes de fluxion dus à l'excès des contractions cardiaques peuvent produire de tacheux effets; c'est en pareil cas qu'il faut abaisser la tension du système artériel et modérer l'éréthisme cardiaque.

8 7. ASYSTOLIE

Il ne faut pas prendre à la lettre le mot asystolie, car l'absence de systole, c'est la mort; en créant le mot asystolie, Rean supposait qu'à une période avancée des lésions valvulaires du cœur, les contractions de l'organe sont si insuffisantes et si infructueuses, qu'elles laissent la porte ouverte aux congestions, aux œdemes et à tous les symptômes de cachexie cardiaque que nous avons plusieurs fois rappelés dans les différents chapitres sur les maladies du cœur. La description de Beau reste vraic, mais l'interpretation de l'asystolie doit être moddiée. Toutes les causes qui entravent ou tendent à supprimer la contraction de la fibre

^{1.} Pour plus de détaits, voy. laccoud. Clin. de la Charite. 1869.

nusculaire cardiaque sont une cause d'asystolie. Rentrent dans cette classe: les fatigues excessives, le surménement (corre forcé), les adhérences généralisées du péricarde, les lésions valvulaires et les dilatations cardiaques mat compensees et surtout la dégénérescence de la fibre musculaire (Stokes). Il convient d'ajouter que ces causes d'origine cordiaque sont renforcées par des causes d'origine péripherique ou rasculaire, telles que la dénutrition et le défaut de resistance des petits vaisseaux.

Les symptômes de l'asystolie et de la cachexie cardiaque, leur époque d'apparation, leur enchaînement morbide, ont été décrits au sujet des lésions valvulaires du cœur et au sujet de leur traitement, aussi je trouve inutile d'y insister ici.

CHAPITRE IV

NÉVROSES DU CŒUR

§ 1. PALPITATIONS

l'our beaucoup d'auteurs, les palpitations sont caractérisées par une modification dans la fréquence, le rhythme et l'intensité des battements du cœur. Cette manière d'envisager la question me paraît incomplète. La fréquence du pouls dans la fièvre dépasse 120 pulsations par munute, sans qu'il y ait palpitations. L'intensité des battements du cœur est fort accure dans certaines hypertrophies du ventreule gauche (néphrite interstitielle), sans qu'il y ait nécessairement palpitations (Potam). Les intermittences du

^{1.} E. Lévy. Cour force on gayet, sans les, valent. Th. de Paris, 1875.

ceur dans les lesions mitrales n'entraînent pas forcément des palpitations. Donc, les palpitations ne sont pas fatalement liées aux modifications de fréquence, de rhythine et d'intensité; elles les accompagnent souvent, mais elles n'en sont pas la consequence.

Les palpitations, dit M. Peter, sont des spasmes du cœur, j'ajouterai des spasmes incommodes, angoissants on douloureux. Les fonctions des organes de la vie vegetative sont inconscientes; quand elles deviennent conscientes, elles se trahissent par la gène ou par la douleur. A l'état normal, l'estomac et l'intestin exécutent les mouvements digestifs à notre insu; ces mouvements changent-ils de nature (spasmes), ils deviennent pénibles et douloureux (gastralgie,

enteralgie).

Le cœur suit la même loi. Dans les palpitations, les battements du cœur sont pémbles et douloureux à des degrés divers, depuis la simple gêne avec oppression jusqu'à la

douleur avec angoisse et tendance à la syncope.

Pathogénie. — Quelle que soit la cause initiale des palpitations, il faut en arriver finalement à un trouble du système nerveux du cœur. Tantôt ce trouble nerveux paraît isolé de toute altération matérielle de l'organe (palpitations idiopathiques), tantôt l'alteration matérielle est flagrante (palpitations symptomatiques). Entre ces deux extrêmes se placent bien des cas intermédiaires dont la classification est

impossible.

Palpitations nerveuses. — On a voulu expliquer la pathogénie de ces palpitations en invoquant la physiologie de l'innervation du cœur, et l'on a dit : Le nerf pueumogastrique et le nerf grand sympathique sont antagonistes : la suppression du pueumogastrique ou l'excitation du sympathique produisent à peu près les mêmes effets, l'accélération des battements du cœur; donc toutes les causes qui diminuent l'action du premier ou qui exagerent l'action du second peuvent déterminer des palpitations. Ceci me paraît inexact, car l'accélération des battements cardiaques ne suffit pas pour produire des palpitations, et ensuite on

ne voit pas comment les causes qui diminueraient l'action de l'un des nerts antagonistes n'affathlicaient pas en même temps l'action de l'autre. L'irritablite anormale du système nerveux, le nervosisme (Bonchut), la nevropathie cérebro-cardiaque (Krishaber), le goitre exophthalmique, les exces de tout genre, l'abus des boissons, du café, du the, du tabac, sont les causes les plus habituelles des palpitations nerveuses. Dans cette classe rentrent encore les palpitations dites de croissance et les palpitations d'origine.

réflexe.

Palpitations avec lésions matérielles. — lei se placent les palpitations qui accompagnent les maladies du cieur, péricardite et endocardite, invocardite, hypertrophie et dilatations, lésions valvulaires. Les phlegmasies aigues qui, au premier abord, sembleraient devoir irriter les ramufications perveuses, sont rarement accompagnées de palpitations, tandis que les lésions valvulaires (insuffisance aortique, maladie mitrale) les provoquent volontiers ; reste à savoir par quel mécanisme. Tous les rétrécissements, dit Peter 1, sont accompagnés de spasmes ; les conduits pathologiquement rétrecis, l'urèthre, l'usophage, et les conduits normalement rétrécis, la glotte, les canaux biliaires, sont sujets à des contractions spasmodiques, et les retrecresements du cœur provoquent, eux aussi, des spasmes qu'on nomme palpitations. Tout cela est bien, mais comment expliquer les palpitations si fréquentes (Sée*) de l'insuffisance aortique, qui est tout le contraire du rétiecissement?

Pulpitations de cause mixte. — M. Marey a démontré que l'abaissement de pression dans le système vasculaire accelère les battements du cœur; le cœur moins chargé marche plus vite. On a utilisé ce fait expérimental pour expliquer les palpitations qui sont consecutives aux hémorrhagies, aux temperatures très élevées, aux exercices violents, la

^{1.} Clin. med., 1. 1, p. 265. 2. Sée. Mal. du cœur, p. 188.

pression vasculaire dominuant du fait de l'hémorrhagie ou du fait de la dilatation des vaisseaux périphériques (nerfs vaso-moteurs). Aux palpitations de l'anemie, de la chlorose, s'ajoute un élément nouveau, la qualité du sang,

moins riche en globules rouges et en oxygène.

Description. Les palpitations sont isolées ou groupées par accès. Dans les accès de faible intensité, les battements du cœur, plus pénibles que douloureux, sont accompagnés d'oppression et d'anxièté precordiale. Dans les accès violents, le cœur « bat à rompre la poitrine », ses mouvements sont quelquefois tumultueux et désordonnés (arythmie), la douleur cardiaque est angoissante, le malade étouffe, sa parole est entrecoupée, son visage est pâle et couvert de sueur, ses mains sont glacées ; il est sous le coup de défaillance et de syncope.

L'examen pratiqué au moment d'un accès donne des résultats dissemblables. Tantôt les battements du cœur sont tumultueux et désordonnés, tantôt ils conservent leur regularité. Le pouls n'est pas toujours en rapport avec les battements cardiaques; la pulsation de l'artère radiale peut rester normale, malgré l'intensité apparente de la contrac-

tion ventriculaire.

Les accès de palpitations sont souvent rappelés par des causes insignifiantes; il suffit d'une émotion, de quelques mouvements, d'un repas un peu copicux, pour ramener l'accès.

Toute l'importance du diagnostic porte sur le diagnostic de la cause; il faut savoir si les palpitations sont purement nerveuses ou associées à une lésion du cœur. De la connaissance de la cause dépend le traitement. La première indication est de supprimer tout ce qui peut provoquer ou rappeler les palpitations (excès de tout genre, the, cafe, tabae, émotions, repas copieux). Les preparations de digitale, digitalme, teinture et infusion de digitale, sont d'autant imeux indiquées que la tension artérielle est peu elevée et que le pouls est faible et depressible (Jaccoud).

Le bromure de potassium, la valériane, les applications

de vessies de glace à la région précordiale, l'hydrothérapie, donnent de bons résultats.

8 2. TACHYCARDIE PAROXYSTIQUE

M. Bouveret* (de Lyon) a fait connaître, en 4889, sous le nom de tachycardie paroxystique, un trouble du rhythme cardiaque, caractérisé par des crises pendant lesquelles le pouls bat de 480 à 220 pulsations. Ces crises surviennent brusquement, sans causes appréciables, à intervalles variables, et cessent également brusquement, après une durée qui varie d'un quart d'heure à quelques jours. Depuis le travnil de M. Bouveret, un assez grand nombre de cas ont été publies, et l'ai actuellement dans mon service un malade que j'observe depuis deux ans, et dont l'observation a été publiée par mon chef de clinique. Apert*. Ce malade me servira d'exemple, car tous les cas de lachycardie paroxystèque semblent calqués les uns sur les autres.

Un jour, sans raison, cet homme fut pris d'une sensation bizarre, et il sentit que son cœur bondissait dans sa poitrine avec une vitesse et une violence extraordmaires. Cet accès dura une heure et demie, sans douleur, puis disparut brusquement. Le mois suivant, survint un second accès. Depuis lors, les crises cardiaques sont revenues fréquemment, une ou deux fois par mois et dans les derniers temps presque tous les jours. Voici la description de l'accès: Sondainement, quelque chose semble se decrocher dans la poi-trine et les battements cardiaques étalent avec violence. Au bout d'un temps variable, un quart d'heure à quatre heures, tout rentre dans l'ordre. La terminaison de l'accès est aussi hensque que le début.

Quand on examine le malade au moment d'une crise, un

^{1.} Bouverot. Revue de medecine, 1889.

^{2.} Apert. Bulletin medical, 1899, p. 581.

ue note rien de particulier dans son aspect, ni anxiété, mangoisse; il cause, il peut même line et s'occuper. Pendant l'accès, on voit une trémulation de la paroi thoracique, la main appliquée sur le cour sent une série de battements précipites, on compte jusqu'à 200 pulsations. Cela dure de une à trois heures. A la fin de l'accès, le malade sent comme un choc brusque; c'est une pulsation plus forte, plus energique que les autres, après laquelle le rhythme cardiaque normal se rétablit.

Phénomène curieux, le malade peut quelquefois arrêter sa crise. Pour cela, il prend la position de l'effort, la portrine tixée en expiration forcée, et il suspend tout mouvement respiratoire; alors il devient violet, les jugulaires se gonfient; il reste ainsi une minute; et tantôt il est obligé de reprendre sa respiration sans avoir jugulé sa crise, tantôt il dit : a c'est arrête », et, en effet, sa poitrine n'est plus tremulante et le pouls tombe brusquement a 70 ou 80.

Dans toutes les observations publiées, les caractères de la crise sont presque identiques.

Pour expliquer cette tachycardie paroxystique, on a invoque tour à tour une emotion vive, un coup sur l'épigastre, les abus de café, de tabac, les troubles digestifs, pulmonaires, utérins, la surmenage physique ou cérébral. A parler franc, nous n'en connaissons pas l'étiologie. Dans les antécedents des malades, l'hystérie, la neurasthème, l'herédité nerveuse font défaut.

Habituellement, on ne trouve aucune lésion valvulaire cardiaque. Aussi Bouveret avait-il appele la maladie o tachy-cardie paroxystique essentielle », afin de bien la différencier des tachycardies vulgaires des affections cardiaques. Il existe toutefois des cas où la maladie, tout en restant identique à elle-même au point de vue séméiologique, coexiste avec une endocardite mitrale on aortique! Le malade dont je viens de parler est afteint d'insuffisance aortique rhumatismaie.

La maladie peut durer indefiniment. Tant que les crises

^{1.} Grellet. La la mycardio paroxyslique dans les affections valeulaires. Thèse de Paris, 1899.

ne durent que quelques heures comme chez notre malade, elles sont parlaitement supportées. Mais les cuses qui persistent plusieurs jours, peuvent provoquer de l'hémophsie, indice d'une stase pulmonaire. Si la cuse se prolonge encore davantage, le foie devient gros et douloureux, les urines se suppriment, le cœur droit se dilate (asystolie), des œdémes, des épanchements séreux se produisent, et le malade semble mourant; mais, dès que la crise cesse, la circulation se retablit vite et facilement, les œdemes se résorbent. l'urine devient abondante, et tel individu qui paraissait morrbond recouvre toutes les apparences de la sante.

Néanmoins, le pronostie est grave, car le malade peut succomber dans un accès plus long que les autres. Parfois la maladie s'immobilise et peut se prolonger indefiniment; il existe même des cas où elle retrograde et aboutit a la guérison. Chez notre malade, les accès, presque journables se sont actuellement espacés; il n'a plus qu'une courte

crise tous les 8 à 15 jours.

Dans quelques cas suivis de mort, l'autopsie a pu être pratiquée. On a toujours trouvé des lésions de dilatation du cœur droit avec stase veineuse dans tous les organes ; mais ce sont là évidemment des lésions secondaires, terminales quant aux lésions primitives, causales, on n'en trouve pas ; le système neuro-moteur du cœur a toujours paru sam ; le bulbe, la moelle, le pneumogastrique, le sympathique, sont indemnes , et le cœur lui-même ne présente que des lesions banales.

Les caractères de la maladie sont si spéciaux qu'il n'est pas necessaire d'insister sur le diagnostic. Les crises de la tachycardie paroxystique ne ressemblent ni aux palpitations vulganes des cardiaques, ni aux palpitations reflexes d'organe dyspeptique, hepatique, etc. La tachycardie de la maladie de Basedow pent bien survenir par crises, mais elle ne presente pas ce passage brutal de l'état de crise à l'etat de calme absolu, et inversement.

Jusqu'ici, tout traitement a éte impuissant à modifier cette maladie.

\$ 3. POULS LENT PERMANENT

Le puils de l'homme en etat de sante hat environ 70 à 72 lors par minute. Sous des influences diverses intorioristici, icterer, il peut être ralenti au-dessous de 50 pulsations par minute, mais il s'aunt la d'un ralentissement passager, tandis qu'il va être question dans ce chapitre de la lenteur permanente du pouls.

La lenteur est telle, que le pouls tombe à 20 pulsations et au-dessous. Chez une malade de mon service, dont l'observation a été publiée par mon chef de chinque Apert 1, le pouls est tombé certains jours à 14 pulsations par minute.

Le pouls conserve sa regularite; le trace sphygunographique montre une ligne ascendante courte et brusque, et une ligne de descente prolongée et trainante. La pression artenelle est ordinairement superieure à la normale.

Les bruits du cœur sont bien frappés; a durce du petit silence n'est pas accrue; c'est la longueur demesurce du grand silence qui cause la lenteur du rythme cardiaque. En resumé, chaque battement cardiaque est normal, mais l'intervalle entre deux battements est considerablement augmenté. Get intervalle peut n'être pas completement silencieux. Après le bruit diastolique, on perçoit des bruits sourds ayant le timbre d'un roulement etouffe et lointain. M. Vaquez a démontre que ces bruits surajoutes sont dus à des contractions avortées des oreillettes. La radioscopie a confirmé cette interprétation.

Le pouls lent permanent est tantôt associe à une santé parfaite, tantôt accompagné de phenomènes morbides dont les causes sont multiples.

Toute fésion portant sur l'appareil d'innervation du cour

^{1.} Apert. Pouls lent permanent. Hull. med., 1899, p. 569.

^{2.} Pourte. Du pouis lent permanent et des braits surapoutés pendant le grand silence. Thèse de Pous, 1838.

peut aboutir au pouls leut permanent, soit en excitant le système modérateur (bulbe et pneumogastrique), soit en minhant le système accèlérateur (moelle et grand sympa-

thique).

Les lésions peuvent sièger dans le cœur et intéresser les ganglions intra-cardiaques (gomme syphilitique de la cloison inter-ventriculaire et de la partie superieure du ventricule gauche, cas de Rendu et de Massary 1). Elles peuvent atteindre l'un ou l'autre pneumogastrique comprimés dans leur trajel intra-thoracique, soit par l'aorte dilatée (obs. de Stackler), soit par des ganglions médiastmaux hypertrophiés obts. de Lannois). Le pneumogastrique peut aussi être lésé dans son trajet intra-crânien (compression du pneumogastrique à son origine par une tumeur gommeuse du cervelet). Les lesions les plus diverses peuvent attembre le noyau cardiomodérateur du bulbe (traumatisme, mal de l'ott cervica), gomme syphilitique, gomme tuberculeuse, foyer de mychte infectieuse (Gurlt, Halberton, Hutchinson, Rosenthal, Bresaud).

Les lésions du système accélérateur du cœur sont moins souvent en cause; meannoins, la coexistence d'une dialation pupillaire unilatérale a permis dans certains cas de localiser la lésion au centre cardio-spinal, voisin du centre cit.o-spinal dilatateur de la pupille³.

Tous ces cas de pouls lent permanent relèvent de lésions assez grossières pour qu'il n'y ait pas de discussion possible sur leur existence; il n'en est pas de même du syndrome que Charcot a décrit sous le nom de « pouls lent permanent avec crises syncopales ou epileptiformes* », et auquel M. Ruchard a proposé de donner le nom de « ma-

Rendu et de Massary, Soc. méd. des hôpit., 4 mai 1895, et Bull. Soc. anat., 1895, p. 595.

^{2.} Bussand, Legons sur les maladies nerveuxes, 2º sério, 1899, p. 361.

^{3.} Apperl. Pouls fent permanent avec in galité pupillaire suisenu au cours d'une scariatine chez un enfant de 11 ans. Revue des maladies de l'enfance, avril 1896.

^{1.} Charcot. Lejons sur les maladies du système nerveux, 1873 II. p. 137.

ladie de Stokes-Adams n4. En pareil cas, il s'agit de sujets ages, avant souvent des signes d'insuffisance renale*, des artères dures et tendues et une pression arterielle exagérée. Ces malades sont sujets à des crises syncopales qui, chez notre malade de l'Hôtel-Dieu, se présentaient de la façon suivante : La syncope est annoucée par une sorte d'aura : malaise genéral, sensation de poids sur la poitrine, hourdonnements d'oreille, sueur froide, paleur et refroidissement. Alors la malade s'évanouit. Elle a l'aspect d'une morte, l'œil éteint, le teint cadavérique. Au bout de deux à trois minutes, la face se recolore, les yeux s'ouvrent, et la malade reprend rapidement connaissance; jamais elle n'a d'émission involontaire d'urine, jamais aucun mouvement épileptiforme. Après la crise, elle se plaint d'être brisée, courbaturée, comme si on l'avait rouée de coups; elle a partois des nausées mais pas de vomissements.

Chez certains malades, la syncope est mimédiatement suivie d'une crise épileptiforme. Que les attaques soient syncopales ou épileptiformes, elles sont souvent annoncées

par un ralentissement plus marque du pouls.

Les attaques se succedent à intervalles variables; plus elle deviennent fréquentes, plus le pronostic est grave; le malade finit par mourir dans une syncope plus prolongée que les autres, et la durée de la maladie ne depasse guere trois ou qualre ans.

A l'autopsie, on ne trouve ordinairement pas de grosses lésions; les reins et le myocarde sont souvent seléreux; les arteres des centres nerveux sont athéromateuses. L'artérioselérose des arterioles du bulbe paraît être la principale cause de la maladie.

Aucun médicament n'agit sur le pouls lent permanent; le régime lacté donne quelques résultats, au cas d'insuffisance rénale (Debove); le repos est une indication formelle (lluriz)⁵.

1. Huchard. Bull. mid., 22 oct bre 1890.

2. Deboye, Gingeot, Comby. Soc. med. des hopd., 1888.

3. Hotz. Étiologie et pathogenie au pouls lent; role de l'anémic et du surmenage. Gaz. des hôpit., 1896, 114.

An moment des crises syncopales, le malade doit garder to our usement le lit.

§ & GOITRE EXOPHTHALMIQUE - MALADIE DE BASEDOW' TRAITEMENT MÉDICAL ET TRAITEMENT CHIRURGICAL

Beaucoup de malades viendront vous consulter pour des palpitations de cœur, mais vous serez tout d'abord frappes de l'etrangeté de leur regard, de la saillie des yeux v², et vous ne tarderez pas à decouvrir chez eux une

In pertrophie du corps thyroide.

Ces malades sont atternts de goitre exophthalmique, maladie de Graves, ou de Basedow's, caractérisee, quand elle est complete, par les troubles suivants, qui sont la plupart d'origine nerveuse: l'troubles cardiaques; 2º troubles oculaires; 3º hypertrophie du corps thyroide; 4º troubles moteurs; 5º troubles psychiques. Suivant le cas, ces différents symptômes se succèdent, se combinent, s'associent à d'autres symptômes; tantôt ils sont dominants, tantôt ils existent à l'état d'ébauche. Étudions-les successivement.

Description. — 1° Troubles cardiaques. — Le symptôme fondamental, essentiel, de la maladie de Basedow, c'est l'acceleration des battements du cœur (tachycardie). Ce symptôme ne manque jamais, il est dominant, ou le trouve dans les formes frustes, et alors même que tous les autres symptômes ont disparu, alors même que la meladie est guêrie. l'acceleration des battements cardiaques persiste encore quelque temps. Ce symptôme, je le dis à l'avance, est dû au trouble paralytique des cellules d'origine du nerf pneumogastrique cardiaque. Dans quelques cas, le malade

^{1.} Ce chapitre serait mieux placé au chapitre des nevroses hultoires, mais il m'est plus commode de le placer en, l'etat du cœur agant une tance place dans la description de la maladie de Basedow.

^{2.} Transseau, Clin med., t. II. p. 136. 5. See Matal. An came, p. 215.

n'a pour ainsi dire pas conscience de l'accéleration de soncœur, mais dans d'autres circonstances les hattements sont pembles, incommodes, ils eclatent sous forme de palpitations. Ces palpitations augmentent graduellement d'intensile et surviennent par accès; en compte 120 à 150 pulsations par minute, et plus encore, au moment des paroxysmes. Souvent les palpitations sont violentes, angoissantes; le choc cardiaque est si fort, qu'il soulève la paroi thoracique: le cœur « bat à tout rompre ». Malgré une aussi violente perturbation, le cour peut n'être pas arvileangue. Dans une autre variété, les battements sont irréguliers, l'arythmie apparaît, le cœur semble faiblir, les pulsations sont précipitées, inégales, avortées. Pendant les paroxysmes. l'arythmie et la fatigue cardiaque peuvent aller jusqu'à produire une asystolie aiguë, avec dyspnée terrible. angoisse et cyanose. On a noté parfois les symptômes de l'angine de poitrine. Les symptomes asystoliques disparaissent en dehors des paroxysmes.

Entin, chez quelques malades, les troubles d'innervation sont doublés de lésions cardiaques, hypertrophie, dilatation des cavites, insuffisance des valvules tricuspide et mitrale. L'hypertrophie cardiaque, que l'on rencontre quelquefois dans la maladie de Basedow, est attribuée à la suractivité fonctionnelle du cœur ou à un excès de tension consécutif à des lésions d'orifice. Ces lésions d'orifice (insuffisance des valvules auriculo-ventriculaires et aortiques) ont parfois une origine toute mécanique; elles peuvent être produites par la dilatation des ventricules, le muscle cardiaque se laissant distendre outre mesure, épuise qu'il est par la fatigue à laquelle il est soumis; elles sont habituellement passagères et cessent avec la maladie, mais dans d'autres cas on constate de véritables lésions valvulaires per-

Les artères carotides sont flexueuses, distendues, augmentées de volume; leurs hattements violents soulevent le cou; ces battements ne sont pas le contre-coup de l'impulsion cardiaque, mais tes vaisseaux du cou, arteres

et veines, battent pour leur propre compte; ils semblent, eux aussi, participer au développement et aux hattements qui atteignent les vaisseaux de la glande thyroide. A cette région semble se limiter la sphere de l'exertation vasculaire, car la violence des battements ne se retrouve ni à l'aorte abdominate, ni au pouls radial, ni ailleurs. Malgré ces troubles vasculaires, la pression sanguine reste normale. On a constaté l'inégalité des deux

pouls radiaux 1.

2º Troul les oculaires. - Des spasmes de la paupiere supérieure précèdent ou accompagnent fréquemment la saillie oculaire (Wecker). Lorsque le regard se porte en bas, la paupière supérieure n'accompagne pas le globe oculaire dans ce monvement, elle reste fixée en haut (de Gracfe). L'exophthalmic est double, et l'orit devient parfois si saillant que les paupières peuvent à peine le recouvrir, ce qui donne au regard et à la physionomie une expression étrange d'étonnement et de fraveur, ce que Marchal de Calvi appelait a l'oil tragique ». Cet aspect tient en partie a la retraction du releveur de la paupière supérieure qui détermine un élargissement considérable de la fente palpebrale (Stellwag).

Au moment des paroxysmes, l'exophthalmie augmente à tel point qu'on a plusieurs fois constaté la luxation des globes eculaires (Pain). La conjonctive est souvent injecter. et la cornée, continuellement à découvert, même pendant le sommeil, peut s'infecter et s'ulcèrer. La vue est in tacte, c'est par exception qu'on a noté la myopie ou la presbytie. A l'ophthalmoscope, la choroide a paru quelque fois congestionnée (Withuisen); on a noté la dilatation des vaisseaux rétiniens. Nous avons observé avec M. Galezowski

des hémorrhagies rétiniennes.

Chez les malades atteints de maladie de Basedow, ager ou sans hystérie, on constate parfois une paralysic bilate rale des muscles moteurs du globe de l'œil, paralysie qui

^{1.} Da Cunha, Lisbonne, 1877,

atteint principalement les mouvements volontaires, les mouvements réflexes étant partiellement conservés Tous les muscles qui forment la musculature externe, les droits, les obliques, innervés par les 5°, 4°, 6° paires, sont paralysés; aussi les mouvements du globe oculaire, élévation, abaissement, adduction, abduction, rotation, sont abolis; seule. l'élévation de la paupière supérieure est généralement conservée. Cette impossibilité de monvoir les yeux donne au regard une étrange fixité; le malade ne peut suivre du regard un objet situé à droite ou à gauche; il est obligé de tourner la tête. On donne le nom d'ophthalmopleage externe à cette paralysie de la musculature externe. Nous l'etudierons en détail au chapitre concernant les paralysies des ners's moteurs de l'œil. La musculature interne qui comprend le muscle ciliaire et les fibres radiées ou circulaires de l'iris, et qui préside à l'accommodation et aux monvements de dilatation et de resserrement de la pupille, cette musculature interne est respectée dans la maladie de Basedow. L'ophthalmoplègie externe peut s'observer chez des gens atteints à la fois de goitre exophthalmique et d'hystérie, d'hystérie seule, ou de goitre exophthalmique seul1.

3º Corpa thyroide. L'accroissement du corps thyroide vient de la dilatation de ses nombreux vaisseaux : aussi l'auscultation de la glande fait-elle percevoir des bruits de souffle, simples ou doubles, avec renforcement diastolique comme dans un anévrysme cirsoide. A la palpation on sent des battements et des mouvements d'expansion analogues à ceux d'une tumeur anévrysmale. Le lobe droit est plus souvent envahi que le reste de l'organe, et, bien que la tumeur n'atteigne pas les dinensions du goitre ordinaire, elle peut, par la compression de la trachée, ou par l'excitation des nerfs récurrents, produire des altérations de la voix, des spasmes glottiques et, au moment des paroxysmes, des accès terribles de suffocation.

^{1.} Ballet. Ophthalmoplègie externe. Rev. de med., mai et juillet 1888.

4° Troubles moteurs. — Les tremblements, les paralysies, et les mouvements choréformes forment une triade de troubles moteurs qui peuvent apparaître au début ou dans le cours de la maladie de Basedow. Commençous par l'etute du tremblement.

Le tremblement est un signe presque constant de la maladie de Basedow, mais il est parfois si leger, qu'il faut le rechercher avec soin pour le découvrir. Ce tremblement est surtout fréquent aux membres supérieurs; les bras et les mains, même à l'état de repos, sont le sière d'une trémulation qui est fort génante pour l'ecreture et pour toutes les fonctions délicates de la main et des doists. Aux membres inférieurs, la trémulation existe au repos aussi bien que pendant la marche : an repos, les jambes sont animées d'une sorte de mouvement de pedale. Dans quelques cas exceptionnels, le tremblement envahit tout le corps, même la face et la langue. On observe babituellement des mouvements fibrillaires de tous les muscles.

bans quelques cas, c'est le tremblement qui ouvre in scene; il attire sur lui toute l'attention, au point de constrtuer l'une des formes frustes de la maladie de Basedon; toutefois, en y regardant de près, il est rare que le tremblement ne soit pas accompagné de quelques antres symptômes, ne seraient-ils qu'à l'état d'ébauche : Lachr cardie, palpitations, regard étrange, battement des carotides, crises diarrheiques, amaigrissement rapide, diminution de la resistance électrique (Vigouroux), etc.; autant de symptômes qui permettent d'arriver au diagnostie. C'est par la connaissance approfondie de tel ou tel symptôme, qu'on arrive à reconstituer le syndrome; on ne s'expose pas amsi a commettre une erreur et à confondre ce tremblement avec le tremblement de l'alcoolisme, de l'hydrargyrisme, de la neurastheme, de la morphinomanie. Ajoutons entin que le tremblement de Basedow a son graphique par-

^{1.} Narie. Formes frustes de la maladie de Basedow, Th. de Paris, 1883

ticulier (Marie) et qu'il donne environ huit à neuf oscillations par seconde.

Les troubles paralytiques sont multiples (Ballet) 1. Sans parler des paralysies oculaires qui peuvent affecter les muscles de l'mil et se traduire même par l'ophthalmoplégie externe, les paralysies de Basedow peuvent se montrer sous les formes les plus variées : monoplégie, hémiplégie (Teissier), impotence des membres supérieurs (Drevfus-Brisae), diplégie, paralysie des muscles de la nuque (Chwosteck), parésie des membres inférieurs (Hayden). paraplégie complète (Charcot).

Ces paralysies, légères et fugaces, intenses et prolongées, ont été mises par quelques auteurs sur le compte de l'hystérie; la chose n'est pas impossible; l'hystérie étant quelquefois associée au goitre exophthalmique, il est rationnel d'admettre que des paralysies de nature hystérique penvent coexister avec la maladie de Basedow. Mais la part étant faite aux paralysies possibles de l'hystérie, qui out du reste leurs caractères propres, il existe des paralysies inhérentes à la maladie de Basedow, sans qu'il soit nécessaire de faire intervenir un autre facteur. Ainsi, la malade dont je parle dans mes lecons chinques! n'était en rien hystérique, elle n'avait aucun stigmate d'hystérie, elle était le plus bel exemple qu'on puisse voir de paralysie de Basedow.

Aux membres supérieurs, la paralysie diminue ou anéantit les fonctions des mains; ainsi notre malade pouvait à peine soulever les bras, elle ne pouvait ni saisir un objet ni le garder dans la main, elle était incapable de s'habiller ou de manger seule, aussi dut-elle être alimentée quelque temps par des voisines.

La paraplégie, depuis ses formes atténuées jusqu'à la paralysie totale, est une des localisations les plus fréquentes des paralysies de Basedow. Les traits saillants de cette para-

1. Ballet. Rei ue de mederine, 1883, p. 269.

^{2.} Clinique medicale de l'Hôtel-lieu, 1897. Un cas de maladie de Bassdow, 10° et 11° lecous.

plégie (Charcot) ont été reproduits par M. Chevalier : « Pendant la station debout, pendant la marche, sans que le malade éprouve la moindre sensation de vertige, les jambes se dérobent sous lui et fléchissent tout a coup. Parfois même, au cours d'une promenade, il peut lui arriver de tomber en avant sur les genoux. D'autres fois, mais plus rarement, l'impuissance motrice s'établit pendant plusieurs mois, à peu près complète, témoin un cas cité par Charcot, et dans lequel l'impossibilité de se tenir debout et de marcher persista presque toute une année, « Ces troubles paraplégiques ne restent pas stationnaires; ils s'attenuent de temps à autre, pour réapparaître, et cela par periode suivie d'accalmie offrant une certaine analogie avec l'évolution de la maladie. Dans des intervalles, se montre fréquemment, à l'occasion de la marche qui peut exiger l'usage des béquilles, le phénomène de l'effondrement des membres inferieurs. o

En face de pareils malades, et pour qui ne connaît pas la question, l'idee de paraplegie consécutive à une myelite vient aussitöt à l'esprit, mais il est des symptômes qui permettent de ne pas confondre la paraplégie de Basedow avec la myélite, car dans la paraplégie de Basedow il n'y a pas de troubles vésicaux, les sphincters sont intacts, et l'on n'observe ni troubles trophiques, ni eschare sacrée. On ne confondra pas davantage la paraplégie de Basedow avec la paraplegie hysterique, car outre les nombreux stigmates de l'hysterie, hémianesthésie, rétrécissement du champ visuel, abolition du réflexe pharyngé, ovarie, zones hysterogenes, etc., la paraplégie hysterique est molle, flasque, accompagnée d'anesthesie des parties paralysées, de perte totale du sens musculaire, et les muscles ne présentent pas la diminution de résistance électrique que l'on constate au cas de la maladie de Basedow.

Les mouvements chareiformes complètent la triade des

^{1.} Chevalier. Troubles de la motelite dans le goître exophthalmique. Thèse, Montpottier, 1890.

troubles moteurs de la maladie de Basedow; ils étaient fort accusés chez notre malade de l'Hôtel-Dieu; il sufusait d'examiner cette femme un instant pour surprendre aussitôt aux mains, aux bras, aux épaules, au trone, au cou, à la face, des mouvements saccades, contradictoires, ayant tous les caractères des mouvements choréiques. On s'est demandé si la chorée et la maladie de Basedow sont deux matadies associées, ou si la maladie de Basedow n'est pas capable de créer des mouvements choréiformes comme elle cree des tremblements et des paralysies. Entrons dans la discussion.

En 1864, L. Gros, assimilant le goitre exophthalmique à la chorée, cite une observation de maladie de Basedow avec mouvements choréiformes atteignant les membres supérieurs et inférieurs, le cou et la face.

En 4876, au Congrès de Clermont-Ferraud, M. Gagnon, étudiant les rapports du goitre exophthalmique et de la chorée, cite l'observation d'une fillette nerveuse, non réglée, et n'ayant jamais eu de chumatisme. Depuis un mois cette enfant maigrit, son caractère se modifie, elle a des palpitations; c'est l'entrée en scène de la maladre de Basedow. A ce moment, la tachycardie est telle, que, le pouls atteint 150 pulsations et l'on constate l'hypertrophic du corps thyronde. La maladie suit son évolution, et deux ans plus tard, cette jeune fille éprouve des mouvements choréiques, d'abord localisés, puis genéralises.

En 1881, Gueneau de Mussy¹ a publié l'observation d'une jeune femme atteinte de maladie de Basedow avec mouvements brusques, saccadés, incoordonnés, très manifestement chorétformes. Pendant plusieurs semannes, les anomalies de la fonction locomotrice furent poussées si loin, que la malade ne pouvait marcher; elle fassait quelques pas irréguliers, se précipitant tantôt en avant, tantôt en arrière, et se rendant fort bien compte, qu'outre l'incohérence de ses mouvements, la force musculaire était très affaiblie, Les

^{1.} Société de therapeutique, séance du 9 novembre 1881.

fonctions cérébrales n'étaient pas épargnées : la jeune malade était bizarre, sa mémoire n'était pas toujours fidele, elle avait des révasseries, et même des conceptions debrantes. Au bout de huit à dix mois, les troubles choréiformes et paralytiques disparurent, ainsi que les aberrations mentales.

MM Raymond et Sérieux*, dans une communication sur la maladie de Basedow et sur la dégenerescence mentale, signalent, chez un de leurs malades, des spasmes choréiformes permanents du muscle grand oblique de l'abdomen. M. Deléage a communiqué à la Société des sciences médicales de Gannat, en 1893, l'observation d'une malade atteinte de goitre exophthalmique avec tremblements, troubles

paralytiques et mouvements chordiformes.

Chez ces malades, s'agit-il de mouvements choréiformes ou de chorée vraie? Kohler incline à voir dans ce symptôme un trouble moteur chorésforme, Dach emet l'opinion qu'on ne le rencontre que chez les enfants, ce qui est une erreur. et Mobius suppose qu'il s'agit d'une chorée survenant à titre de complication accidentelle. Quant à moi, je ne peux assimiler cet état à la vraie chorée de Sydenham; le crois qu'il ne s'agit ici que de mouvements choreiformes, et voici les raisons sur lesquelles je base mon opinion. Si le gottre exophthalmique et la chorée étaient vraiment deux maladies associees, comme le pensent certains auteurs, pourque la maladie de Basedow précède-t-elle toujours la chorée et pourquoi la chorée ne précède-t-elle jamais la maladie de Basedow? Car entin nous ne voyons pas le goure exophthalmique survenir dans le cours ou dans le décours de la vraie chorée; c'est par centaines qu'on peut compter les enfants atteints de chorée sans que le goitre exophthalmique vienne s'y adjoindre. Je pense donc qu'il s'agit ici non pas de chorée, mais de mouvements choréiformes tributaires de la maladie de Basedow, à l'egal des tremblements et des paralysies.

Les mouvements choréilormes forment, avec le tremble-

^{1.} Congres de Blois, 1892.

ment et les paralysies, une triade de troubles de motilité bien intéressante à étudier. La triade peut être incomplète ou complète, et l'on comprend quelle est la perturbation d'un système musculaire atteint à la tois de paresse, de tremblement et de mouvements charéformes!

5° Autres troubles acreeux. — Les troubles sensitifs de la maladie de Basedow consistent en névralgies du trijumeau, névralgies intercostales, rachialgie, hémianesthésie habituellement liée à l'hystérie.

Des troubles raso-moteurs, trophiques et aécrétoires s'observent chez la plupart des malades. On a signalé l'albuminurie¹, la glycosurie, la polyurie, ce qui indique un trouble de l'innervation bulbo-protubérantielle.

Beaucoup de malades atteints de goitre exophthalmique se plaguent d'une sensation de chaleur exagérée; ils ouvrent les croisees, ils recherchent l'air frais et se trouvent toujours trop couverts (Basedow, Teissier²). Cet accroissement de temperature est réel et appréciable au thermomètre, qui donne parfois un degré de plus que la température normale.

On a plusieurs fois observe des alterations de la peau, des sueurs, du purpura, des taches pigmentees, du vitiligo discret ou confluent, la chute des cils et des poils, l'articuire chronique. J'ai plusieurs fois constaté la pigmentation du cou, des épaules, des bras, sous forme de taches plus ou moins larges, plus ou moins discrètes. Les ordèmes de cause et de nature diverses sont fréquents, on les observe surtout aux membres inférieurs de L'hypertrophie des mamelles a été vue par Trousseau.

Les malades atteints de goitre exophthalmique peuvent encore présenter une série de symptômes que je vais enumèrer :

^{1.} Warburton-Begbie. Rev. sc. méd., 1. X. p. 155.

^{2.} Terssier, Du goitre exophthalmique, 1865.

^{3.} Raynand, These de Paris, 1885 Rolland, Alternt, de la peau dans le gostre exophthaim, These de Paris, 1879.

^{4.} Millard, (Edèmes dans la maladie de Basedow, Tu. de Paris, 1888,

La dyspuée, associée ou non aux palpitations, est un symptôme fréquent; elle est continue, intermittente ou paroxystique, parfois angoissante; elle est même dans quelques cas le symptôme dominant. Cette dyspuée est probablement due à l'altération nucléaire du nerf pneumo-gastrique pulmonaire.

Les fonctions digestives sont atteintes dans le cours de la maladie de Basedow; j'ai constaté l'hypertrophie du foie et l'ictère, à l'anorexie succede la boulimie, il y a des battements violents au creux épigastrique; des vomissements, de la diarrhée; la diarrhée notamment survient parfois sous forme de crises, qui durent un ou plusieurs jours. Malgré leur appétit exagére, les malades maigrissent, dépérissent, et quelques uns arrivent à la cachexie exophthalmique. L'amaignissement général du sujet contraste singulierement avec le développement exagéré des yeux et du cou. Chez quelques malades l'amaigrissement est le prenner symptôme apparent de la maladie; j'ai vu une malade, dont j'ar rapporté l'observation, qui avait maigri rapidement de 9 kdos; l'amaigrissement et la tachycardie avaient éte chez elle les seuls symptômes appréciables pendant quelques mois. Au premier abord, pareil amaigrissement fait aussitöt penser å la tuberculose ou au diabéte, et, comme les malades attents de maladie de Basedow sont assez souvent giveosuriques, il faut serrer de près le diagnostic, afin d'éviter une erreur.

La menstruation est presque toujours atteinte; elle est prégulère ou supprimée, et l'aménorrhée est souvent accompagnée de leucorrhée. Le rétablissement normal des fonctions menstruelles est un des meilleurs signes de promostic. La grossesse a quelquefois un effet favorable. Chez l'homme, l'impuissance est habituellement associée à la maladie de Basedow.

On constate parfois des hémorrhagies; j'ai observé chez le même malade du purpura, des hémoptysies et des hemorrhagies rétimennes. L'hémorrhagie cérebrale et la mort par apoptexie ont été signalées; j'en ai constaté un cas chez un malade que je voyais avec M. Jaccoud. Vigouroux et Köhler ont signalé la diminution de résistance aux courants électriques.

Dans quelques cas, en a constaté l'association de la maladie de Basedow et du myrædeme; entre le myrædeme et la maladie de Basedow il n'y a pas d'antagonisme!.

6° Troubles psychiques — Élat mental. — Règle générale, peu de malades atteints de goître exophthalmique échappent complètement aux troubles psychiques. Trousseau est le premier qui les ait décrits : a Les modifications de caractère sont telles, que la vie devient très difficile pour les gens qui entourent les malades, lesquels sont irascibles, ingrats et d'une exigence qui ne trouve d'excuse que dans la maladie. À côté des modifications de caractère, nous notons l'insonnie, cruelle complication qui, par sa persistance, jette les malades dans un extrême découragement, par de ses observations, et il leur attribue une telle importance qu'il les met en première tigne dans sa merveilleuse description du goître exophthalmique.

Tous les auteurs qui se sont occupés du goitre exophthalmique ont donné aux troubles psychiques une place importante. Chez presque tous les sujets attents de goitre exophthalmique, dit Ball*, il existe un certain degré d'exaltation; ils ont presque tous des idées bizarres, et ces manifestations morbides peuvent aller jusqu'à la manie la plus aigué. Suivant M. Joffroy³, « le malade est inquiet, seuvent en proie à une activité exagérée, et cependant incapable d'un travail méthodique ou d'un effort cérébral prolonge. Déjà, dans les premières modifications que le goitre exophthalmique imprime au caractère des malades, on retrouve une forme avec dépression et une forme avec excitation. o Voici comment M. Boéteau* décrit ces troubles psychiques:

^{1.} Félix. Myzademe et maladie de Basedow. Thèse de l'aris, 1896.

² Ball, Leçons sur lex moladies mentales, Paris, 1880,

Juffrey, Bapports de la folie et de la maladio de Basedow. Annales médico psychologiques, mars 1890.

^{4.} Bosteau. Troubles pry reques dans le gottre exophthalmique. Tiuse de Paris, 1892.

a 6e qui domine, dit-il, c'est une tristesse profonde que pèse de plus en plus sur toutes les pensées des malades ainsi portés vers des idées de suicide. En même temps, ils deviennent maussades, impatients, hargneux, et surtout d'une remarquable émotivité. Leur volonté est souvent bien faible, quand elle n'est pas nulle. Ils sont incapables de tixer pendant quelque temps leur attention sur un sujet quelconque. Ils ne se rappellent plus le tendemain ce qu'ils ont fait la veille; ils sont d'une indifférence complète, non seulement pour ce qui les regarde, mais pour tout ce qui touche à leur famille, pour les êtres qui leur sont le plus chers, indifférence allant parfois jusqu'à les prendre en aversion. »

Les troubles psychiques peuvent exister des le début du goitre exophthalmique, parfois même à titre de symptôme initial, si bien que le diagnostic reste hésitant, jusqu'au moment où apparaissent les battements de cœur, l'exophthalmie, le goitre, les tremblements, etc. On n'est pas d'accord sur l'interprétation de ces troubles psychiques. Certains auteurs en font une émanation directe de la maladie de Basedow; d'autres, au contraire, n'y voient qu'une association morbide, due à l'hystérie et à la neurasthénie. Pour ce qui est de l'hypothèse qui subordonne ces troubles psychiques à l'hystérie, on peut répondre qu'il ne manque pas d'observations de goitre exoplithalmique dans lesquilles l'hystérie fait défaut et ne saurait être mise en cause. Quant à la neurasthénie, invogéée par plusieurs auteurs, entre autres par M. Boéteau, elle me paraît passible des mêmes objections. Qu'il y ait des individus, atteints de goitre exophthalmique, qui soient en même temps entachés de neurasthénie ou d'hystérie, c'est indéniable, mais ce n'est pas une raison pour faire intervenir toujours et quand même la neurasthenie.

Pent-ètre est-il plus logique d'admettre que la maladie de Basedow, comme la chorée, éveille, ou reveille, des troubles psychiques, des troubles mentaux, chez des individus qui pouvaient être, ou personnellement, ou béréditairement, prédisposés. Les troubles psychiques de la chorée ont les plus grandes analogies avec les troubles psychiques de la maladie de Basedow : même dépression intellectuelle, même inaptitude au travail, lacunes dans la mémoire, changements de caractère, tristesse, indifference, irascibilité: dirons-nous que la neurasthénie ou l'hystérie viennent s'adjoindre pour quelques semaines à la chorée? Nullement; nous dirons (abstraction faite des cas où l'association existe) qu'il est dans les attributions de la chorecd'etendre son domaine à tout l'appareil cérébro-spinal et de susciter des troubles psychiques, depuis les formes attenuees jusqu'aux manifestations mentales les plus graves Même raisonnement s'applique à la maladie de Basedow. Dirons-nous que, des ses débuts, la neurasthénie arrive à la rescousse pour apporter son contingent de troubles psychiques? Nullement; nous dirons qu'il est dans les attributions de la maladie de Basedow d'étendre son domaine à tout le système nerveux et de susciter des troubles psychiques comme elle suscite des troubles nerveux de toute nature. Du reste, ainsi que le fait remarquer M. Toulouses. a la neurasthenie est venue à point pour endosser les troubles mentanx qui, jadis, appartenaient en propre au goitre exophthalmique. »

Les troubles psychiques dont je viens de parter sont habituellement transitoires, ils tendent à la guérison. Je vais actuellement m'occuper de troubles mentaux, autrement graves, véritables psychoses, parcourant a toute la gamme débrante, allant crescendo, depuis le delire ingitif ou tranquelle, jusqu'au delire maniaque ou invetéré n (Boeteau). Ces psychoses de Basedow revêtent toutes les formes : manie aigué, manie chronique, délire de persecution, mélancolic, impulsions irrésistibles, fohe du doute; elles sont bien connues depuis quelques années (Ballet ², Raymond et

t. Toulouse. Les rapports du gottre exophthalmique et de l'alienition mentale. Gozette des hópitaux, 31 decembre 1892.

^{2.} Ballet. Des dies di persécution dans le gottre exophthal inque. Societé medicale des hópitaux, scance du 29 février 1890.

Sérieux¹, Joffroy²), elles ont fait le sujet de plusieurs theses inaugurales³.

Voici le résumé de quelques cas : Une jeune femme sans antécédents nerveux est prise de manie aigué au cours d'une maladie de Basedow; elle brise les vitres, renverse les meubles, déchire ses vétements, refuse toute nouriture; les périodes d'excitation font place à des phases de depression; l'état mental s'amehore, mais la malade succombe à la cachexie exophthalmique. - Une jeune femme sans antécédents nerveux personnels ou héréditaires est prise de maladie de Basedow compliquée de mélancolie; elle refuse les aliments et veut se jeter par la fenètre, elle a des hallucinations, elle entend des voix qui l'accusent d'être inutile sur terre, elle voit des hommes et des femmes qui s'approchent de son lit et l'épouvantent; quelques mois plus tard, elle finit par guérir. - Une femme atteinte des symptomes classiques du goitre exophthalmique est prise d'impulsions irresistibles et d'idees debrantes; elle confià son médecin qu'elle est prise d'impulsions à tuer ses enfants; elle a pu résister, mais elle redoute les plus grands malheurs: l'insomnie est persistante, l'anxiété est intolerable: péanmoins, un an plus tard la guérison etait complete. - La malade atteinte de goitre exophthalmique, qui tait le sujet de ma lecon clinique, était eu proje à des hablucinations de la vue et de l'ouie, elle vivait dans une terreur continuelle, elle était hantée par un delire de persecution, elle se figurait que des gens se cachaient dans sa chambre pour l'assassiner; ses voisins, disait-elle, cherchaient à l'empoisonner.

Tels sont les aspects differents que peut revêtir la psychose de Basedow. Les difficultés commencent quand il

2. Joffrov. Rapports de la fobe et du goitre exophthalmique. Anasia medico psychologiques, mars 1890

^{1.} Raymond et Sérioux. 3º Congrès de médecine mentale. Blois, 1892.

^{3.} Mietra Troubles psychiques dans la maladie de Raxedow, Paris, 1889 - Basteau, Troubles psychiques dans le goitre exophthalmique, Par s. 1898 - Unioct, Degénéres, ou e mentale et goitre exophthalmique, Par s. 1898.

s'agit d'interpréter la nature intime de certe psychose. Certains auteurs nous disent : Ces troubles mentaux font partie intégrante de la maladie de Basedow. Que les symptômes cérébraux soient légers et fugaces, ce qui est le cas le plus fréquent, ou qu'ils éclatent avec intensité, sous forme d'hallucinations, d'impulsions, d'excitation maniaque, de délire de toute nature, il n'en est pas moins vrni, disent-ils, que ce sont là des symptômes d'ordre cérébral, faisant partie de la maladie de Basedow, au même titre que tous les autres troubles nerveux. Cette conception de la maladie de Basedow en fait une entité morbide, une névrose, une névro-psychose, dans laquelle tous les départements du système nerveux sont plus ou moins intéressés.

D'autres auteurs émettent une opinion différente; ils morcellent la maladie de Rasedow : les troubles mentaux. disent-ils, mélancolie, délire, obsessions, en un mot toutes les formes de l'aliénation mentale, doivent être uns sur le compte de psychoses, qui n'émanent pas directement de la maladie de Basedow, mais qui lui sont assocides, comme lui sergient associées, d'après ces mêmes auteurs, l'hystérie et la neurasthénie. Ces états morbides évoluant ainsi chez un même sujet ne seraient pas des hybrides au vrai sens du mot (en neuropathologie, dit Charcot, il n'existe pas d'hybrides), ils seraient accouplés, ils seraient associés, chacune des associations conservant son autonomic, ses caractères, son degré de gravité et ses indications thérapeutiques. Ce groupement d'états morbides, névroses et psychoses, serait sous la dépendance d'un facteur étiologique dominant : ce facteur, c'est l'hérédité 1.

Cette opinion ne laisse pas d'être séduisante, alors même qu'en fait d'hérédité on soit loin de s'entendre, et qu'on s'explique assez mal que l'hérédité soit tantôt directe, tantôt intermittente, et qu'il y ait tantôt hérédité de transformation et tantôt hérédité homologue. Pour certains neuropathologistes, les gens frappés de psychose au cours de lour

^{1.} Dojembe. Herédité dans les maladies du système nerveux. Paris, 1885.

maladie de Basedow sont en réalité atteints de dégénérescence mentale; ce sont des dégenéres; et dans un grand nombre de cas, disent MM. Raymond et Sérieux, a la maladie de Basedow ne serait qu'une localisation particulière des troubles fonctionnels qui surviennent chez les degenéres, chez les prédisposés, dans tel ou tel departement de l'are cérèbro-spinal. A ces manifestations diverses, la théorie de M Magnan, deséquilibration des centres de l'écorce ou de la moelle, paralysie ou éréthisme de ces centres, peut être appliquée 1. n M. Joffroy estime que la pathogeme des troubles nerveux de la maladie de Basedow est plus complexe; il admet certes que la nature du terrain et la predisposition du sujet sont des facteurs considerables dans l'éclosion des troubles mentaux, mais il fait jouer volontiers un certain rôle au mauvais fonctionnement du corps thyroide.

M. Toulouse, reprenant dans une revue critique les rapports du goitre exophthalmique et de l'alienation mentale, discute cette question et nous montre les côtes defectuem de conclusions trop hàtives. « En ce moment, dit-il, la tendance évidente en psychiatrie, grâce aux travaux de MM. Morel et Magnan, est de rapporter les maladies mentales à une cause heréditaire éloignée et de laisser dans l'ombre toute étiologie plus voisine. Cette predisposition psychopathique n'est pas niable, mais ce n'est la qu'une notion bien vaune et trop génerale, puisqu'elle est à la base de toute l'abienation mentale. L'hypothèse de la prédisposition n'est pas suffisante pour expliquer le mode d'apparition des desordres mentaux dans le goitre exophthalmique, comme dans d'autres maladies ou apparaissent des psychoses. »

Voilà où en est le débat. Il y a là une question de fait el une question théorique. Le fait chinique, c'est que hon nombre de gens atteints de maladies de Basedow, les femmes surtout, peuvent avoir une serie de troubles psychiques et de désordres mentaux, comme ils ont des

i. Loubouse. Gasette des hopitaux, 31 décembre 1892.

^{1.} Baymond et Sérieux, Maladie de Basedow et dégén-resenue mentale, IIIV Congres de medecine mentale, Blois, 1892.

troubles de motilité (tremblement, paralysies, mouvements choreiformes) et des troubles nerveux de toute nature (crises diarrhéiques, sudorales, albuminurie, glycosurie, congestions viscérales), le tout sous la dépendance du système nerveux. Faut-il isoler tel ou tel de ces groupes et réclamer pour lui une origine, autonome ou héréditaire, et en tout cas indépendante de la maladie de Basedow? Je ne pense pas qu'il faille aller aussi loin dans le démembrement. La question de terrain, la prédisposition acquise ou héreditaire, jouent non seulement en neuropathologie, mais dans la pathologie tout entière, un rôle trop considérable pour que je cherche à en diminuer l'importance; je pense au contraire pour ma part que l'hérédité, sous toutes ses formes, est le fil conducteur qui nous permet de ne pas nous égarer et de mettre bien des choses à la place qui leur convient; mais ce n'est pas une raison suffisante pour morceler une entité morbide et pour en disjoindre les morceaux. Ici comme ailleurs, je le répète, les prédispositions acquises ou héréditaires jouent un rôle de premier ordre dans l'éclesion des symptômes psychiques et des troubles mentaux. Mais il y a des cas indéniables où ces troubles cérébraux ont éclaté chez des gens qui n'avaient ni dans leurs antécèdents personnels, ni dans leurs antecédents héréditaires, quoi que ce soit qui ait pu expliquer l'apparition d'une psychose indépendante de la maladie de Basedow. Parfois, troubles psychiques et désordres mentaux commencent avec la maladie de Basedow, s'exaspèrent au moment des paroxysmes, puis décroissent et disparaissent avec les autres symptômes ou même avant eux; il y a vraiment, en pareille circonstance, une telle affinité, une telle concordance, dans l'évolution des différents symptômes qui composent la maladie de Basedow, qu'il est bien difficile de n'y voir que des états morbides accouplés et qu'il me paraît plus rationnel d'admettre l'évolution et le développement d'une série de troubles nerveux d'ordre différent, revêtant la forme de névroses ou de psychoses, mais reconnaissant en somme une origine commune. Quoi qu'il en soit, l'apparition des troubles mentaux est toujours un indice de gravité.

Marche. Terminaison. — La maladie de Basedow presente rarement au complet tous ses symptômes; l'un des symptômes principaux texophthalmie, gottre, tremblement fait quelquefois défaut, ou est à peine indiqué, tandis que d'autres troubles nerveux ou d'autres symptômes dominent la scène; parfois même la maladie, plus ou moins defigurée.

peut être fruste.

La marche de la maladie est habituellement lente et progressive, et sa durée, fort variable, peut aller jusqu'a dix ou douze ans et plus encore. Dans quelques circonstances, le goure exophthalmique suit une marche aique; les symptomes se précipitent, et en quelques semaines la maladie est constituée, elle peut même éclater dans l'espace de vingt-quatre heures. Chez notre malade de l'Hôtel-Dieu, à la suite d'une émotion terrible, le tremblement, la paralysie, l'exophthalmie, l'hypertrophie thyroidienne, les palpitations cardiaques, ont en une nuit. l'état mental est venu olus tard. Trousseau cite l'observation suivante qui est un exemple typique de ce début soudain : Lne femme perdit son père, auprès duquel elle s'était beaucoup fatiguée. Elle éprouva un violent chagrin de cette perte. Dans une même nuit que cette malade passa à pleurer, elle sentit que, tout à coup, ses yeux se gonflaient. soulevaient ses paupières, que le corps thyroide s'hypertrophiait d'une facon très notable et était le siège de battements insolites; enfin, elle éprouvait aussi de violentes palpitations de cœur. Quatre jours après, la malade allait consulter Desmares, qui constatait l'existence d'une cachene exophthalmiques.

Parlois, dans le cours de la muladie, surviennent des accès, des paraxysmes terribles, bien décrits par Trousseau. Après quelques prodromes, ou même brusquement, le malade éprouve un violent accès d'oppression, le corps thyroide prend un volume excessif, les palpitations redou-

^{1.} Trousseau. Clin. méd. de l'Hôtel-Dieu, t. II, p. 580,

blent d'intensité, les yeux sortent de l'orbite, le visage ruisselle de sueur, les vaisseaux du con sont anmés de battements rapides, l'angoisse est extrème, la dyspnée est
accompagnée de cornage, de tirage, il semble parfois que
la mort soit prochaine. Puis le calme reparaît peu à peu et
le paroxysme est terminé. Les paroxysmes de la forme
aigue sont encore plus redoutables que ceux de la forme
chronique. Dans une observation citée par Trousseau, le
malade fut pris d'accès de suffocation si terribles qu'on dus
se préparer à pratiquer la trachéotomie. Les paroxysmes
peuvent ne revener qu'à intervalles de plusieurs mois ou de
plusieurs années, ils varient à l'infini dans leur durée et
dans leur gravité, ils peuvent même reparaître tous les
mois ou plusieurs fois par mois.

Le goître exophthalmique est une maladie redoutable, car le malade meurt dans un cinquième des cas. La mort est amenée par les progrès de la maladie (cachexie) ou par un accident intercurrent, paroxysmes, hémorrhagie pulmonaire, hémorrhagie intestinale et cérébrale (Hirsch), gangrènes multiples 1, aliénation mentale, angine de poitrine,

tuberculose pulmonaire.

Étiologie. — Le goitre exophthalmique est une maladie de l'âge moyen de la vie, heaucoup plus fréquente chez la femme, et souvent associée à un temperament nerveux, aux grandes névroses, hystérie, épilepsie, chorée*, à l'aliénation mentale*, au diabète, à la chlorose, aux états pathologiques de l'appareit génital*. Il apparaît quelquefois à la suite d'un choc moral ou physique, à la suite d'un accident, d'une émotion, d'une frayeur, d'une violente colere, d'un traumatisme (de Graefe). La grossesse a parfois une heureuse influence sur la marche de la maladie et, d'antre part, c'est pendant une grossesse que le goitre peut apparaître.

1. Pournier et Offiv.er. Gaz. heb., 1867.

^{2.} Gagnon, Assoc, franç, pour l'avancement des sciences, 1876,

Robertson, Rev. sc. med., t. VI, p. 217.
 Dopott, Rev. sc. med., t. II, p. 143.

L'hérédité a une part prépondérante dans l'étiologie du goutre exophibalinique, les parents qui le transmettent pouvant être eux-mêmes atteints de goutre ou de l'une des maladies de la grande famille nerveuse que je viens de citer plus haut.

Au point de vue de l'hérédité directe, je ne connais pas d'observation plus intéressante et plus concluante que celle de la famille Les..., originaire d'une localité des environs de Soissons, où le goître est endémique; j'ai vu plusieurs membres de cette famille, qui a fourm pendant trois géné-

rations six cas de maladie de Basedow.

Je pourrais citer quelques observations, où les enfants, nés de parents atteints de maladie de Basedow, sont venus au monde avec un goitre; pendant bien des années, le goitre, subissant des alternatives diverses, est reste le seul témoin de la maladie, et c'est dix ans, quinze ans plus tard, à l'occasion d'une vive émotion, à l'occasion de la monstruation, à l'occasion d'une grossesse, c'est, dis-je, bien des années plus tard, que les autres symptômes, l'exophthalime, les palpitations, ont apparu.

Ce qui est encore plus singulier, c'est que dans les pays où le goitre est endémique, on voit des goitreux, qui us sont pas issus de parents atteints de la maladie de Basedow, et chez lesquels néanmoins, à une certaine période de leur existence, les symptômes exophthalmiques et tachycardiques

vincent se joindre au goitre 1.

Diagnostic. — Au début de la maladie, le diagnostic est fort difficile, surtout quand la maladie est fruste, ou presque fruste, l'attention n'étant appelée que sur un seul symptôme. On se trompe rarement quand ce symptôme dominant est le goitre ou l'exophthalmie, mais quand le malade ne se plaint que de battements du cœur, ou de tremblements, ou d'un amaignissement rapide, on d'acces de dyspnée, il faut savoir reconstituer la maladie, en grou-

t. Lastines. Maladie de Basedow devel ppée sur un goifre antier. Th. de Ports, 1891.

pant quelques uns des symptômes, ou quelques vestiges de symptômes, plus ou moins importants, que je viens d'énumérer.

Il y a une période où les symptômes généraux, chez la femme surtout, simulent assez bien la chlorose; mais l'accélération du pouls, l'etrangeté du regard, la saillie des veux. le tremblement des mains et des pieds, les taches pigmentées, les battements des vaisseaux du cou, une légère tuméfaction du corps thyroide, mettront sur la voie du diagnostic.

La double exophthalmie de la maladie de Basedow, égale aux deux yeux, et sans strabisme, ne ressemble nullement a l'exophthalmie unilatérale d'origine orbitaire ou cramenne. La saillie oculaire des myopes sera facilement distinguée.

L'origine, la forme et l'accroissement du goitre exophthalmique ne permettront pas de le confondre avec le goitre proprement dit; cependant, dans bien des cas il faudra faire une enquête minutieuse concernant tous les symotômes que l'ai étudiés dans le cours de ce chapitre.

Nature de la maladie. - Le goitre exophthalmique est une nevrose cardio-vasculaire resultant sans doute a d'un trouble profond de l'innervation vaso-motrice » (Trousseau); c'est une névrose d'origine bulbaire (Sée).

Il faut, je crois, s'en tenir aux conclusions formulées par Ballet: L'association possible de l'ophthalmoplègie externe, de la paralysie du facial, de l'hypoglosse, de la branche motrice du trijumeau, avec le goitre exophthalmique, constitue un argument en faveur de la théorie qui rattache la maladie de Basedow à un trouble du système nerveux cen-

tral, particulièrement à un trouble bulbaire.

Les troubles habituels de la maladie refévent eux-mêmes de paralysies bulbaires nucléaires, paralysie nucléaire du pneumogastrique qui engendre la tachycardie, quelquefois la dyspuee, les troubles gastriques; paralysie des centres vaso-moteurs qui donne naissance aux poussées congetives de la face et du cou. Le goitre et l'exophthalmie résultent de la coincidence de ces deux ordres de troubles : paralysie vaso-motrice et tachycardie. Ces diverses paralysies ne dépendent pas d'une lesion matérielle : ce sont de simples troubles fonctionnels susceptibles d'amélioration.

d'aggravation, de guérison, de récidives?.

Il résulte de ce qui précède que la maladie de Basedow est avant tout une névrose bulbaire. Aux désordres d'origine bulbaire peuvent s'ajouter les troubles d'origine médulaire ou corticale. Ainsi que nous l'ayons déja dit, la maladie de Basedow est souvent associée à d'autres névroses vésanie, épilepsie et surtout hystérie.

Traitement médical. Je reproduis ici le traitement de la matadie de Basedow, tel que je l'ai indiqué dans mon cours à la Faculté. Envisageons ce traitement à deux points de vue différents : l'au moment des paroxysmes:

2 dans le cours de la maladic.

En présence d'un malade atteint d'un de ces parorumes terribles que je décrivais il y a un instant, paroxysmes pendant lesquels les troubles thyroidiens et les troubles cardiaques sont développés à l'excès, il importe d'agir sans retard, car le paroxysme durera dans toute son intensité une demi-heure, deux heures même, et pourra entraîner la mort si l'on n'intervient immédiatement. L'angoisse et la dyspuée sont extrêmes; le corps thyroide par son excessive turgescence comprime la trachée, détermine du cornage et devient un obstacle à l'entree de l'air. Or, en pareille circonstance, la trachéotomie paraît s'imposer, et certes elle serait indiquée et efficace si elle n'était périlleuse et très difficile, en raison de la dilatation des vaissaux du cou, qui sont gorges de sang, et en raison de l'hémorrhagie mortelle qui pourrait en être la conséquence, ainsi qu'il advint dans un cas cité par Trousseau.

Alors comment agir contre la violence des troubles this-

2. Leçon recueillie par M. Déléage. Rev. de thérap., 5 avril 1892.

Les théories concernant la pathogénie de la maladie de Basedow, les que strons d'hypethyroidation et d'hyperthyroidation ont été longrement discritées au Congrès de Bordeaux, août 1895 (Brissaud, Benont, Uallet, Henriquez, Babinsky).

roidiens et contre la violence des troubles cardiaques? La première indication est remplie par l'application de sachets de glace au-devant du corps thyroide, sachets que l'on y maintient jusqu'à disparition de la crise. On combat l'excitation cardiaque, qui est le principal facteur du paroxysme, par la digitale administree à hautes doses, suvant le precepte de Trousseau; on donnera 60 à 90 centigrammes de poudre de feuilles sèches de digitale, 15 centigrammes toutes les demi-heures, pendant deux et trois heures, suivant l'intensité et la durée de l'accès, et l'on appliquera une vessie de glace à la région précordiale.

Si, par ces moyens, on n'obtient pas une amélioration notable, on aura recours à la saignée, à l'application de sangsues au cou, aux inhalations d'éther ou de chloroforme faites avec prudence. La crise paroxystique s'attêmue, cesse plus ou moins rapidement, et le malade est sauvé pour cette fois.

Mais it ne faut pas oublier que la maladie subsiste, que, dans ce cas, elle affecte une grande gravité, que d'autres crises sont imminentes, reparaîtront à un intervalle plus ou moins rapproché, et que l'une ou l'autre pourra être mortelle; aussi est-il nécessaire d'être en garde contre leur apparition, de se tenir prêt à agir contre elles de la même façon; il est surtout nécessaire de les prèvenir, c'est-à-dire de s'adresser à la maladie elle-même. La même règle de conduite s'impose au médecin alors que le malade n'a pas présenté de crises paroxystiques; car, avec un traitement rationnel et bien dirigé, on peut amener une grande atténuation des symptômes.

On a préconisé contre le goître exophthalmique un grand nombre de médicaments, en tête desquels viennent l'iode et les iodures; Cheadle, qui en a été le plus ardent partisan, prescrit la teinture d'iode à l'intérieur. Cette médication est certainement efficace contre le goître simple, mais elle ne rend aucun service dans le goître exophthalmique. Trousseau s'est même prononcé contre ce mode de traitement, et l'on est généralement de son avis. La médication bromurée est indiquée contre l'exertation et l'éréthisme cardio-vasculaires; si elle ne s'attaque pas directement à la maladie, elle agit, du moins, favorablement sur les symptômes, à la condition de donner le bromure à doses assezélevées (3 à 4 grammes dans une solution tribromurée par vingt-quatre heures). Parfois la valeriane, tres longtemps continuee sous forme d'extrait, ou sous forme de valerianate d'ammoniaque, produit une sédation et une amelioration manifestes au point de vue des palpi-

tations et de la dyspnée.

Tous les auteurs sont unanimes à conseiller la digitale dans le traitement du goitre exophthalmique. Si elle a l'inconvénient d'élever la tension sanguine, elle a l'avantage de raientir les battements du coeur; aussi, quand la tachycardie est violente, il faut passer outre ses désavantages, pour ne songer qu'à soulager le malade. Quant aux doses à employer, elles varient suivant la susceptibilité du sujet; ainst, chez certains, 10 centigrammes, 20 centigrammes de feuilles sèches seront des doses suffisantes, alors que, chez d'autres, on devra élever les doses; le tout est de tâter la susceptibilité du malade. Sauf quelques rares exceptions, la digitale est un bon medicament dans la maladie qui nous occupe.

On a préconisé l'usage de la belladone, qui, chez certains malades, aurait amené une diminution de tous les sympto-

mes, sauf l'hypertrophie thyroidienne.

L'hydrothérapie, malgré le mal qu'en ont dit quelques auteurs, et bien qu'elle soit secondaire dans le traitement de la maladie de Basedow, n'en est pas moins une methode excellente. Il s'agit de ne pas donner de douche froide d'emblée, mais d'administrer d'abord des douches en pluie, à 25°, puis d'abaisser progressivement la température de l'eau pour arriver à la douche écossaise.

L'électricité est un des procedés les plus vantés contre le goitre exophthalmique, et certainement c'est un moyen fort efficace. Le courant continu est le mode d'électrisation qui paraît avoir donne les meilleurs résultats. Voici le precédé opératoire genéralement adopté : on applique les deux rheophores de chaque côté du cou, au niveau du ganglion cervical supérieur, puis au niveau des pneumo-gastriques, en fassant passer un courant d'une intensité de 5 à 8 milliampères, survant la tolérance, pendant huit à dix minutes. On fait une séance tous les jours pendant vingt-cinq à trente jours, puis on suspend le traitement, pour le reprendre au bout de huit jours. Depuis quelque temps, le courant faralique a rencontré un certain credit (Vigouroux).

De cette exposition rapide des différents modes de traitement, il ressort que la digitale, la valériane, le bromure, le courant continu et l'hydrothérapie dennent de bons résultats.

Au sujet de la médication thyroïdienne, les avis sont fort partages. M. Voisin a cité une observation où une dose journalière de 6 à 8 grammes de glande thyroïdienne de mouton avait donné d'excellents résultats. En réponse à la communication de M. Voisin, MM. Dreyfus-Brisac et Béclere declarent que le traitement thyroidien tenté contre le goitre exophthalmique a toujours provoqué, à leur connaissance, une aggravation des accidents. Ils ne sont pas seuls de cet avis.

Quant à moi, depuis longtemps, je préconise l'ipéca. L'idée de donner l'ipéca aux malades atteints de la maladie de Basedow m'est venue en voyant les succès qu'on obtient chez les tuberculeux qui sont en proie à une hémoptysie, on chez lesquels on craint une hémoptysie. Chez ces malades-là, il y a un créthisme des appareils cardio-vasculaire et vasculo-pulmonaire : le pouls est dur et vibrant pendant toute la phase hémoptysique. En pareil cas, on administre l'ipeca à dose voinitive s'il s'agit d'arrêter une hémoptysie abondante, ou a dose fractionnee, presque nauséeuse, s'il s'agit de combattre l'errethisme vasculaire et l'état de mal hémoptysique. Sous l'influence de cette médication, le pouls diminue de

^{1.} Voinn. Bulletins et memoires de la Soc. med. des hapit., seauce du 16 octobre 1894.

fréquence et d'amplitude, et l'hémoptysie s'amende et s'arrête.

Or, dans la maladie de Basedow, une des indications : remplir est également de combattre l'érêthisme cardinate culaire.

l'ai donc associé l'ipèra à la digitale et à l'opium, des des pilules ainsi composées :

Pour une pilule. Prendre quatre pilules espacees en vaxiquatre heures.

En donnant l'épèca, on ne doit pas provoquer le vomssement, à peine doit-on susciter un très leger etat nausceux; il faut donc diminuer le nombre des pilules et n'en donc r que trois, ou même deux par vingt-quatre heures, sussant la susceptibilité du malade, et augmenter ensurte progressisement la dose jusqu'aux limites de la tolerance. A l'ipera j'associe volontiers le valerianate d'ammoniaque à la dose de deux ou trois cuillerées a café par jour, et je conseille en même temps l'usage de l'hydrothéranie.

l'ai traité de cette façon plusieurs malades attents de goitre exophthalmique, et une amélioration notable des symptômes, surtout de la dyspnée, a été la règle; elle a été surtout frappante et rapide chez deux malades de mon service; je crois qu'un autre traitement n'aurait pas donné de meilleur résultat. L'effet de cette médication se traduit par une atténuation des symptômes de la maladie, atténuation appréciable au hout de quelques jours, très notable après quelques mois. Le seul inconvénient de ce traitement est, dans certains cas, la diarrhée, qui disparaît du reste des que l'accoulumance commence.

Traitement chirurgical. — Le traitement chirurgical consiste à attaquer la maladie tantôt par le goitre, tantôt par le nerf symphatique cervical. Occupens-nous d'abord des operations pratiquées sur le goître. L'idée d'enlever en partie ou en totalité la glande thyroïde (thyroïdectomie) ou de l'énucher en la tirant en dehors et en la laissant flétrir (exothyropexie), cette idée vient de la conception quelque peu erronée que l'hyperthyroidisation est la cause principale des autres symptômes et des accidents de la maladie de Basedow. D'après cette théorie, le goitre sécréterait trop de suc thyroïdien, empoisonnerait les centres nerveux et créerait une sorte d'urémie basedowienne, véritable auto-intoxication par suractivité fonctionnelle. Cette théorie, pour être acceptable, devrait s'adresser à tous les cas; or, il n'en est rien. Il y a des exemples où tous les symptômes, exophthalmie, tachycardie, etc., sont déjà fort accentués, alors que le goitre est encore nul ou insignifiant. Ces formes frustes sont loin d'êtres rares; on ne peut donc pas, en pareille circonstance, invoquer la suractivité primitive de la glande thyroide. M. Abadie! a cité des cas où l'exophthalmie était tellement grave, qu'elle avait aboutit à la perte complete des deux yeux, bien que l'augmentation du corps thyroide fut a peine appréciable.

Afin de mieux juger la question, dressons le bilan des opérations qui ont été pratiquées sur le corps thyroide et vovons les résultats. La statistique de Allen Starr* porte sur 190 cas de thyroidectomie pour maladic de Basedow. Ces opérations out donné comme résultats : 74 guerisons, 45 améliorations, 5 insuccès et 33 morts. Habituellement la mort etait inopinée, suivait de près l'opération ou survenait à deux ou trois jours de distance. Quelle que soit la théorie inveguée pour expliquer la mort, les malades succombent au milieu de symptômes nerveux : tachycardie excessive, 180 à 200 pulsations, brusque élévation de la température.

angoisse, agitation, sucurs profuses, collapsus.

M. Brissauds a publié l'observation d'une malade atteinte

3. Lepens sur les maladies du système nei cruz, p. 332.

^{1.} Abadie. Pathogénie et traitement du goitre exophthalmique. La Presse médicale, 3 mars 1897.

² Allen Starr. Medical News, 18 avril 1896; cité par M. Bérard. Therapeutique chirurgicale du godre, 1897, p. 419.

de goitre exophthalmique, chez laquelle M. Poncet pratiqua l'exothyropexie, opération bénigne, qui consiste a mettre a nu le corps thyroide. La malade succomba sans que ruen put

faire prévoir un si terrible dénouement.

M. Lejars a fait connaître le suivant! : Une jeune fille de dix huit aus entre dans le service de M. Debove, pour une maladie de Basedow des mieux caractérisées : tachycardie, légère exophthalmie, tremblement, etc.; le gottre etait de volume très modèré, le lobe droit du corps thyroude paraissait le plus développé; il était résistant, dépressible, sans nodosités ni induration. Devant l'aggravation des accidents et sur les instances de la malade, l'opération est pratiquée. On enfève le lobe droit du corps thyroide en masse, après libération des deux cornes supérieure et infericure et après ligature des vaisseaux correspondants. L'opèration, très simple, se passa sans le moindre accident, et la journée fut très calme. Vers onze heures du soir, la malade fut prise brusquement d'une dyspuée intense avec acceleration considérable des mouvements respiratoires, sans turgescence de la face, sans phénomènes trachéaux, sans asphyxie proprement dite. En trois quarts d'heure, elle succombait. L'autopsie n'a révélé aucune lésion opératoire, les nerfs récurrent, pneumogastrique, sympathique et leurs branches cervicales étaient absolument intacts. Le fait, eloquent dans sabrutalité, dit M. Lejars, c'est qu'une opération simple, faite sans accident, après une journée de calme, a été suivie, dans la nuit, d'une mort brusque, inexpliquee à l'autopsie, et paraissant se rattacher à des accidents bulbaires suraigus.

M. Jaboulay accompagne une de ses observations des considérations suivantes : « lin fait habituel dans la chienre du corps thyroide quand il s'agit de goitre banal, c'est la diminution de volume de la masse restante après l'extirpation partielle du goitre. La section de l'isthme thyroiden, par exemple, fait atrophier les deux lobes hypertrophes et

^{1.} Legars. Soc. de chir., 5 tivr et 1897.

la thyroïdectomie undatérale provoque la rétrocession du lobe reste en place. L'ai observé des phénomènes contraires chez une malade attente de maladie de Basedow, Sous l'influence des idées qui subordonnent les autres symptômes à la perversion de la sécrétion thyroidienne, j'avais plusienrs fois opéré le corps thyroide de cette femme, je l'avais laissé au dehors et mis à l'air à deux reprises consecutives. Chacune de ces interventions n'étant suivie que d'une améhoration temporaire, le me suis décidé à enlever l'an dernier le lobe droit, il y a trois mois le lobe gauche qui grossissait, et tout récemment le lobe médiair dont l'hypertrophie avait reconstitué un vrai gostre de la dimension d'une petite orange. A la suite de chaque intervention intra-thyrodienne, l'amendement des symptomes était réel, le tremblement surtout était prompt à disparaître, mais la récid.ve arrivait avec les palpitations, le tremblement et, fait à retenir, avec le goitre, a

M. Poncet juge la question en ces termes : a Après un certain nombre d'opérations différentes que j'ai prat-quées contre le goitre exoplithalmique, y compris la simple exothyropexie, j'ai vu survenir les accidents ayant déterminé la mort. Ces accidents et d'autre part le retour fréquent des symptômes qui avaient momentanément cédé devant l'opération m'ont rendu très circonspect. Pour ma part, je ne toucherai plus au corps thyroide en cas de maladie de Basedow⁴, p

Il faut convenir que les résultats que je viens de citer ne sont guère encourageants; mais pour juger la question à bon escient, mettons en parallèle les cas heureux et les succès obtenus. M. Tillaux a fait connaître un cas de guérison. M. Tuffier a présenté à la Société de chirurgie deux jeunes femmes atteintes de goitre exophthalmique, toutes deux traitées par la thyroidectomie partielle comprenant le lobe droit et l'isthme de la glande*. La première

^{1.} Poncet. Soc. de chir., 3 mars 1896.

^{2.} Soc. de chien séance du 5 mars 1897.

malade avait suivi à la Salpétrière, pendant deux ans, un traitement medical qui n'avait donné aucun résultat. Apres la thyroïdectomie, l'exophthalmie et les accidents nerveux ont guéri; plus tard, la tachycardie et le tremblement ont cessé, si bien que, deux ans et demi après l'opération, la malade est en bon état, le lobe gauche du corps thyroïde est reste plus volumineux que normalement, mais il n'a

plus grossi depuis l'opération.

La seconde malade est une jeune femme qui était dans un état fort grave au moment où elle a été opérée par M. Tuffier. Atteinte depuis un an de goitre exophthalmique, elle a absorbé, il y a six mois, par erreur, des tablettes de corps thyroide, croyant prendre des tablettes de thymus. Aussitôt apparurent des accidents de thyroidisme aigu qui ont failli l'emporter. Avant l'opération la situation était des plus graves : exophthalmie énorme, dyspnee violente, palpitations incessantes, pouls à 144, glande thyroide doubles de volume et animée de battements, insomnie, tremblement, ædème des membres inférieurs, diarrhée profuse. tel etait l'état de la malade. Les suites de l'opération furent remarquables : dès le lendemain, l'erethisme des vaisseaux a disparu, la diarrhée a cessé; le pouls est tombé de 125 à 72. Un mois après l'opération, l'état de la malade est des plus satisfaisants. L'exophthalmie persiste encore, bien que dinunuée, le tremblement a disparu, il n'y a plus trace de dyspnée, le sommeil est bon et il n'y a aucun accident nerveux. L'avenir montrera quelle a été la valeur définitive de l'opération.

Malgré les succès que je me plais à enregistrer, y compris deux autres cas rapportés par M. Doyen, il n'en est pas moins vrai, ainsi que le répétait une fois de plus M. Poncet' à l'Académie de médecine, que les opérations pratiques sur le gostre exophthalmique exposent aux plus graves dangers, aux plus terribles conséquences.

^{1.} Poncet. Bulletin de l'Academie de méderine, séance du 15 septembre 1897.

En résumé, on ne peut actuellement porter un jugement définitif sur les avantages ou les inconvénients des opérations pratiquées sur le corps thyroïde au cas de maladie de Basedow. Toutefois, il semble bien établi que les inconvénients l'emportent de beaucoup sur les avantages; l'opération, pratiquée dans les meilleures conditions, ne met m le malade à l'abri des accidents les plus graves, m le chemiquen à l'abri des surprises les plus terribles; les résultats obtenus sont souvent temporaires ou incomplets. Pour toutes ces raisons, je serais bien surpris si je conseillais jamais cette opération.

Une autre opération a été préconsée et pratiquée pour la première fois par M. Jaboulay, c'est la section double du grand sympathique cervical. Trousseau avait bien vu que les principaux symptômes et que les troubles vasculaires de la maladie de Basedow ne dépassent pas le domaine du sympathique cervical; les artères carotides, les thyroïdiennes et leurs branches sont scules animées de battements expansifs, tandis que toutes les autres artères, radiale, fémorale, aorte abdominale, battent normalement. On n'avait donc pas manqué de mettre en cause le nerf grand sympathique et on avait édifié des théories basées, les ures sur l'excitation, les autres sur les paralysies des branches de ce nerf. Mais aucune de ces theories n'était applicable à l'ensemble des symptômes. La belle découverte de MM. Dastre et Morat a jeté sur cette question une vive lumière. Ces physiologistes ont démontré que les filets vaso-dilatateurs du sympathique cervical ont une origine distincte. C'est là-dessus que M. Abadie a édifié une ingenieuse thérrie.

Quoi qu'il en soit de la théorie, il n'en est pas moins vrai que la section double du grand sympathique cervical a donné des résultats remarquables. Au nombre des six observations qui ont été publiées par M. Jaboulay, il en est une absolument caractéristique: une femme de cinquante-cinq ans fut prise il y a trois ans d'exophthalmie, de tachycardie et de tremblement. L'hypertrophie du corps thyroïde manquait totalement. La malade avait été traitée sans résultat

par l'ingestion de corps thyroide. Quand elle entra dans le service de M. Jaboulay, « la physionomie était vraiment effrayante en raison d'une exophthalmie énorme qui avait presque luxé l'œil gauche hors de son orbite, le tremblement était excessif. La malade était prise par moments de crises de tachycardie et de dyspuée tellement intense, qu'on se demandait si l'intervention chirurgicale serait possible». Cependant, on pratiqua l'ablation double du ganglion cervi cal supérieur du grand sympathique. Le résultat fut immediat : trois jours après l'opération, la physionomie avait perdu son expression terrible, les yeux, et en particulier le gauche, étaient presque complètement rentrés dans l'orlate. La malade avait retrouvé son calme, le tremblement et les accès de dyspnée paroxystique avaient completement disparu. Il n'y avait plus d'angoisse précordiale, mais la tachycardie persistait et le pouls variait entre 100 et 1204.

Dans sa communication du 21 octobre 1896 au Congrede chirurgie, M. Jonnesco (de Bucarest) a fait connaire deux observations de goitre exophthalunque traité par la

résection double du sympathique cervical.

L'observation de MM. Reclus et Faure est comparable à celle de M. Jaboulay^a. Le résultat obtenu par l'opération est remarquable, mais il faut voir, ainsi que le dit M. Reclus ce que deviendra la malade, car en définitive, il peut ne

s'agit ici que d'une amélioration passagère.

Le cas suivant, publié par MM. Gérard-Marchant et Abadic, concerne une jeune femme atteinte d'une forme fruste de maladie de Basedow caractérisée surtout par la prédomnance de l'exophthalmie. La tachycardie est presque nulle, le corps thyroide est à peine hypertrophié dans son lobe droit. L'exorbitisme est le symptôme prédominant : il est si prenoncé, que les paupières n'arrivent jamais à recouvrir les globes oculaires. M. Gérard-Marchand pratique la résection

^{1.} Vignard. Traitement du goitre exophthalmique par la section double du sympathique carvical. Le Bulletin médical. 21 février 1897.

2. Bulletin de l'Académie de médecne, séance du 22 juin 1897.

des deux sympathiques cervicaux. L'exophthalmie diminne progressivement, mais ne disparaît pas totalement. « Ce résultat, disent les auteurs, ne s'est pas maintenu dans sa perfection : sous l'influence de l'émotion, de la fatigue, l'exophthalmie reparaît, bien qu'à un moindre degré qu'avant l'opération. Il est juste d'ajouter qu'il n'y a plus de trace de goitre, que l'état général physique et moral est demeuré excellent. »

MM. Chauffard et Quénu ont publié l'observation que voici : Un homme de vingt-quatre ans ayant tous les symptômes classiques de la maladie de Basedow entre à l'hôpital Cochin. Les yeux sont fortement saillants, et l'occlusion complète des paupières est impossible. Le goitre est bilatéral et pulsatile. Les battements cardiaques sont fortement impulsifs et atteignent 110 par minute; au moindre effort surviennent dyspnée et palpitations. Les carotides sont auimées de battements violents. Le tremblement des mains et des membres est nettement accusé. Le malade est irritable, émotif, instable et présente des stigmates d'hystérie. Le traitement medical étant insuffisant, M. Quénu pratique la résection bilatérale du sympathique cervical. Quelles ont été les conséquences de cette opération? Presque nulles, disent les auteurs dont je cite textuellement les paroles : « Au moment même de l'opération, et les jours suivants, troubles cardiaques manifestes; aggravation de la tachycardie et apparition d'arythmie qui n'existait pas auparavant. Au bout de quelques jours notre malade est revenu à ses 110 pulsations, mais avec des rechutes de tachycardie. Le bénélice au point de vue cardiaque a donc été nul. Le goitre a eté bien peu modifié : la circonférence du cou, qui était de 58 centimètres avant l'opération, varie de 36,5 à 57 cent mêtres après l'operation. Les yeux nous ont semblé un peumoins saillants, mais c'est vraiment chose douteuse. En somme, le bénéfice obtenu a été à peu prés nul; en peut

¹ Bulletin de l'Académie de médecine, séance du 29 juin 1897.

² i haufford et Quenu. Résection bilatérale du sympathique cervical dans un cas de goitre exoplithalmique. La Presse médicale, 5 juillet 1897

même se demander si le malade n'a pas plutôt souffert que profité de l'opération, puisque son poids, en deux mois, a baissé de trois kilos ».

En résumé, les résultats obtenus par la résection bilatérale du sympathique cervical au cas de goitre exophthalmique ont donné jusqu'ici des résultats trop discordants pour qu'il soit permis de se prononcer d'une façon définitive sur la valeur de cette intervention. A côté de résultats vraiment remarquables (observations de Laboulay et de Reclus), il est d'autres cas où les résultats sont douteux (observations de Gérard-Marchant et Aliadie), et d'autres enfin où les resultats sont nuls (observation de Chauffard et Quénn).

Il n'est donc pas possible, à l'heure actuelle, de donner au traitement chirurgical la préférence sur le traitement médical. Ils ont l'un et l'autre leurs défectuosités, ils sont l'un et l'autre souvent insuffisants; mais le traitement medical a du moins l'incontestabble supériorité de ne pas mettre en péril la vie des malades (je fais allusion aux operations pratiquées sur le goitre) et il peut aboutir à la guerison.

CHAPITRE V

MALADIES DES VAISSEAUX

§ 1. PHLÉBITES - PHLEGMATIA ALBA DOLENS

La philibite est l'inflammation des veines (φλέψ, φλέθε, veine). Une partie de cette question concerne la chirurgie: ainsi les phiebites consécutives aux plaies des veines, aux

opérations, aux phlegmons, etc., sont d'origine traumatique, d'origine externe; ce sont ces phiébites qui ont eté si bien étudiées par Hunter (1795), par Ribes (1816), par Dance (1828), et qui avaient été divisées en phlebites suppuratives et phlebites adhésives. Ce côté de la question ne nous regarde pas; du reste, il n'a presque plus d'intérêt aujourd'hui, depuis qu'on fait usage en chirurgie de procédés useptiques. Mais les phlebites qui nous interessent sont les phiébites dites de cause interne, parmi lesquelles figure au premier rang le groupe des phlébites infectieuses. Tantôt ces phlébites occupent la profondeur des organes (poumon, sinus de la dure-mère, veine cave, veine porte, veines utéro-ovariennes), tantôt elles se développent sur le trajet des veines du tronc et des membres. Quand elle est cachee dans la profondeur des cavités splanchniques, la phlebite passe souvent inapercue, parfois elle se traduit par des symptômes qui sont en rapport avec sa localisation (veine porte, sinus méningés), tantôt entin elle provoque des embolies de toute dimension et de toute nature, accidents qui ont été étudiés à l'article des Embolies pulmonaires.

Quand la phièbite atteint les veines des membres, elle se traduit par un groupe de symptômes qu'on désigne sous le nom de phlegmatia alba dolens. Le mot phlegmatia est dérivé de φλίγμα, φλεγματος, qui signific phlegme dans l'ancienne médecine (rédème) : la traduction de phlegmatia alba dolens est, mot à mot, rédème blanc douloureux. Je vais passer en revue, dans ce chapitre, les différentes variétés

de phiebites et la phiegmatia alba dolens.

Anatomie pathologique. Pathogénie. Nous avons à étudier une double lésion: l'une porte sur les parois de la veine, c'est la phlébite; l'autre porte sur le sang, qui forme un caillot à l'intérieur de la veine, c'est le caillot obturateur ou thrombus; un nomme thrombose le processus qui aboutit à l'oblitération de la veine par le thrombus.

a. Phlébite. Mécanisme de la thrombose. — Quand une veine est atteinte de phlebite, elle est souvent obliteree

par un caillot sanguin. Les théories anciennes admettaient que la phiebite est le phénomène initial et la thrombose le phénomène consécutif. Plus tard, à l'instigation de Virchow, on a admis une théorie toute contraire, d'après laquelle c'est la thrombose qui est le phénomène initial et la phlébite le phénomène secondaire. Malgré l'engouement pour les travaux allemands, Vulpian s'élevait contre la doctrine trop exclusive de Virchow et il enseignait que la coagulation du sang dans les veines est précédée d'une altération de l'épithelium vasculaire.

Les travaux actuels prouvent que Vulpian avait raison. Parfois, la lésion primitive de la veine est flagrante (varices, traumatisme), dans d'autres circonstances cette lèsion est au premier abord moins apparente. Mais que nous appreunent à ce sujet les recherches histologiques et bactériologiques de ces dernières années? Dans la très grande majorité des cas, les phiébites, comme les endocardites, sont dues à des agents pathogènes, microbiens, infectieux. M. Widal a trouvé dans les caillots de phles matia survenue chez des femmes à la suite de couches le streptocoque de l'infection puerpérale. C'est au niveau des veines utérines qu'il faut pratiquer l'examen bacteriologique; elles seraient le point de départ du processus de coagulation, qui de proche en proche gagne les veines fémorales sans que l'on puisse retrouver dans le caillet qui oblitère celles-ci la trace des streptocoques caracteristiques. MM. Chantemesse et Vaquez ont trouvé le bacille de Koch dans la phiébite des tuberculeux. Plus souvent on trouve, au niveau des lésions de la phlébite, non pas tel ou tel bacille spécifique, mais les micro-organismes vulgaires de la suppuration, staphylocoques ou streptocoques. Dans ce dernier cas, la phlebite survient à titre d'infection secondaire, surajoutée; ainsi s'expliquent les

phiebites grippale et typhoide, les phiébites des cancé-

^{1.} Widat. Thèse de doctorat. Paris, 1889 Étude sur l'infection puerpérale, la phlegmatia alba dolens et l'érysipèle.

reux*, des tuberculeux, des cachectiques, peut-ètre même la phlébite des chlorotiques. Souvent les agents microbiens existent dans l'épaisseur des tuniques veincuses et dans le caillot obturateur*. Que ces agents pénétrent dans les parois veineuses par les vaso-vasorum, ou que les microbes circulant dans le sang viennent directement irriter l'endothélium vasculaire, peu importe, le fait essentiel, nous allons le voir, c'est que la lésion débute par les parois de la veine, la phlébite devance la thrombose.

Comment donc se fait la thrombose, au niveau de la lésion vasculaire? Le processus qui détermine la formation du thrombus a été diversement interprété. On a invoqué: A. l'augmentation de la plasmine (fibrine spontanément coagulable); B. le ralentissement du cours du sang. L'augmentation de la plasmine du sang, ou inopexie, est associée aux états eachectiques (cancer. pthhisie), à la puerpéralité (nouvelles accouchées), à la chlorose. Le ralentissement du cours du sang est dù à la présence de lames aponévrotiques situées sur le trajet de certaines veines (crurale), à la compression exercee par le fœtus, à la dégénérescence du muscle cardiaque, à la parésie du cœur (Jaccoud) dans les fièvres graves et dans les pyrexies. D'après les remarquables travaux de llayem suivis de ceux de Bizzorero, les hémuto-

Quoi qu'il en soit, la lésion débute par la veine, avec dégénérescence granulo graisseuse des cellules endothéliales; la tunique interne s'épaissit, bourgeonne, et sur ce bourgeon se deposent des couches stratifiées de fibrine: c'est là l'origine du thrombus. Ce coagulum fibrineux est adhérent. Toute tentative pour rompre cette adhérence serait inutile; il serait même difficile de délimiter bien exactement la surface de la veine; celle-ci s'épaissit progressivement et présente au point central de la coagulation une sorte de

blastes, les plaquettes joueraient un rôle considérable dans

la coagulation du sang.

^{1.} Hanot, Septicémie dans le cancer de l'estomac. Arch. de méd., septembre 1892.

^{2.} Vaquez. De la thrombose cachectique. Th. de Paris, 1890.

bourgeonnement de coloration rougeâtre qui part de la partie profonde de la veine et va se perdre dans le coagulum.» (Vaquez.) Les choses étant ainsi préparées, l'oblitération partielle ou totale de la veine par coagulation sanguine est

facile à comprendre.

b. Thrombus. — Après avoir étudié les lésions de la veine, la pathogénie de la thrombose et la formation du caillot. faisons maintenant l'étude du caillot. Le caillot remplit plus ou moins le calibre de la veine, il est pariétal ou oblitérant; la partie du caillot qui est en contact avec la veine est blanchâtre et très adhérente, c'est un caillot de battage (llayem); tandis que la partie du caillot qui oblitère le vaisseau est rougeêtre, c'est un caillot par stase. Parfois, l'extrémité centrale du caillot, celle qui regarde le cœur, se termine en s'effilant. Cette extrémité, battue par le courant, on détachée par l'afflux sanguin d'une veine collatérale, peut devenir une embolie.

Quand un thrombus oblitère une veine principale, des coagulations se forment dans les ramifications vemeuses

qui aboutissent à cette veine.

Au point de vue histologique, le thrombus est formé d'un reseau ramilié de fibrine, de globules rouges plus nombreux à la périphérie, et de globules blanes plus nombreux au centre⁴. Ces différents caractères du thrombus ne permettent pas de le confondre avec les caillots de formation récente dus à la coagulation du sang veineux après la morl. Ceux-ci n'occupent qu'en partie le calibre de la veine, ils ne sont pas formés de lamelles concentriques, et ils presentent deux couches; une supéricure blanchâtre et fibrineuse, et une inférieure (relativement à la position du cadavre) qui est cruorique, parce que les globules rouges ont gravite pendant la periode de coagulation.

Après sa formation, le thrombus peut subir l'une des transformations suivantes : a. Ses éléments se désagregent et disparaissent par résorption. b. Il est envalu et frag-

^{1.} Pitres. Structure du thrombus. Soc. anat., 1875, p. 42. Hutmel. Thrombuse des veines renales. Rev. mens., 1877.

mente par des végetations vasculo-conjonctives de la tunique interne de la veine, et la veine est parfois convertie en un cordon fibreux, en un tissu caverneux 1. c. Les portions périphériques du caillot subissent seules la transformation fibreuse, elles se rétractent, et la circulation se rétablit à travers le centre devenu perméable. d. Le thrombus est morcelé, et le fragment détaché devient une embolie dont l'aboutissant est le cœur droit ou le poumon. Parfois le caillot se ramollit à son centre, il se liquéfie, il a une apparence puriforme qu'on avait prise à tort pour la suppuration du caillot; c'est une désagrégation du caillot avec métamorphose granulo-graisseuse. Si ces particules sont lancées dans le torrent circulatoire (embolies capillaires), il peut en résulter des infarctus dont l'aboutissant naturel est le poumon, et si le thrombus est associé à des agents pathogènes infectieux, les embolies capillaires portent avec elles le caractère septique et deviennent l'origine d'infarctus septiques, d'abcès miliaires, d'accidents pulmonaires, cardiagues*, infectieux, qui ont été décrits au chapitre des Embolies pulmonaires.

Description. — Je vais donner une description générale de la phlegmatia alba dolens, me réservant de revenir ensuite sur les particularités que peut présenter chaque phiébite suivant la cause qui lui a donné paissance.

La phiegmatia alba dolens peut occuper les veines des membres inférieurs et supérieurs, les veines du cou et de la face, mais elle a une prédilection bien marquée pour les veines de la jambe, et c'est habituellement par les veines du mollet qu'elle commence. Elle a un debut insidieux, rarement fébrile; elle s'annonce par des douleurs d'abord disseminées à toute l'étendue d'un membre, puis localisées à certains points. Ainsi, au membre inférieur, qui est le siège le plus ordinaire de la lésion, la douleur est plus vive au mollet et à l'aine: le membre est lourd et enzourde.

^{1.} Trusser. Phicamatia alba dolens. Paris. Th. d'acrégation, 1880.

^{2.} Malvoz, Endoc. trirusp. Revue de med., mai 1888.

l'hyperesthèsie est parfois excessive. Dans quelques eas, le malade se plaint de douleurs articulaires simulant un rhumatisme; parfois aussi, la douleur peut manquer complètement. Les réseaux bleuâtres qui se dessinent sous la peau indiquent que la circulation, génée dans les veines profondes obliterées, tend à se rétablir par les veines superficielles, et les veines profondes sont quelquefois transformees en un cordon dur et flexueux qu'on peut sentir au mollet et suivre jusqu'à l'anneau du troisième adducteur. L'articulation du genou est parfois atteinte d'hydarthrose; les mouvements de la jambe sont difficiles, comme si les muscles étaient atteints de parésie. On a même signalé une vraie impotence passagère du membre, avec ou sans atrophie musculaire.

L'oblitération des veines provoque un adème à caractères spéciaux; il est blanc, parce que la peau est exsangue; il est lisse, et dur, parce que les aréoles du derme sont distendues par la sérosité; il est douloureux à cause de la compression des expansions nerveuses. Cet ædème ne ressemble donc pas à l'ædème des cacheries ou à l'ædème des maladies du cœur et du rein. Dans quelques cas, cepeudant, l'ademe est relègué au second plan: il peut être insignifiant, fugace, et faciliter par son absence une erreur de diagnostic. Parfois il n'apparaît que plusieurs jours et même plusieurs semaines après la douleur; enfin, chez quelques malades, il est presque le seul symptôme révelateur de la lésion. L'œdème débute souvent par le pied et la jambe pour remonter ensuite à la cuisse; cependant, dans la phlegmatia puerpérale on voit souvent l'édème apparaitre d'abord à la racine du membre et se propager de haut en bas.

L'évolution de la phlegmatia a une durée variable; il y a des formes atténuées, et je viens d'en observer un cas chez une tuberculeuse, qui peuvent ne durer que douze à quinte jours; habituellement il faut compter quatre ou comq semaines. Les individus qui ont eu une phlegmatia se ressentent longtemps de leur maladie; pendant des mois et

des années la marche les fatigue, et un exercice un peu siolent fait reparaître l'ordéme. Le tissu celhilaire et la peau sont souvent le siège d'induration indefinie.

La thrombose vemeuse, par elle-même, est bien ravement une cause de gangrene, mais ce qui est plus frequent, c'est la gangrène survenant dans le cours d'une phiegmatia, parce que l'inflammation s'est propagee de la veme à une artère (artérite de voisinage).

Dans quelques circonstances, heureusement assez rares, le caillot veineux est fragmenté et entraîné par le courant sangum, le thrombus devient embolie, et l'embolie va echouer au cœur droit, ou traverse le cœur droit pour arriver au poumon. Des accidents terribles en sont la conséquence : l'embolie cardiaque peut provoquer une syncope mortelle ; l'embolie pulmonaire 1, suivant son volume, produit une asphyxie rapidement mortelle, des accès de dyspnée, une gangrene pulmonaire, des infarctus mécaniques ou septiques du noumon 2. Ces accidents, que j'ai decrits à l'article Embolie pulmonaire, disent assez quelle peut être la gravité du pronostic.

Il y a un grand intérêt à savoir à quelle époque l'embolie n'est plus à redouter. On admet avec raison que l'accident en question n'est plus à craindre six semaines après l'apparition de la phlebite; néanmoins, il faut compter avec les exceptions, témoin le cas cité par Trousseau, où une embolie mortelle survint trois mois après le début de la phlebite.

Le diagnostic de la phlegmatia alba dolens est générale ment facile, toutefois il ne faut pas oublier que les principaux symptômes, la douleur et l'œdème, peuvent faire défant. On a cité des observations, et elles ne sont pas rares, où la maladie avait évolué d'une façon presque latente, et les malades n'en ont pas moins succombé aux accidents rapides de l'embolie pulmonaire 3. D'autre part, la phlegmatia peut,

^{1.} Trousseau. Clin. de l'Hôtel-Dieu, 1. III, p. 678. — Ball et l'harcot. Mort subite par obstr. de l'art. pulm. dans la phiegm. alba dolens. — Ball. Embel. pulm. Th. d'agrég., 1862.

^{2.} Guichard. Emboties pulmonaires. Th. de doctorat, 1878. 3. De Brun, Phiegmatia. Th. de Paris, 1884, p. 36.

à son tour, devenir un élément précieux de déagnosse. Quand un cancer profondément caché ne se traduit encore que par des symptômes douteux, quand on hésite, par exemple, entre un ulcère et un cancer de l'estomac, l'apparition de la phiegmatia lève les doutes et permet d'affirmer l'existence du cancer. Cette valeur séméiologique de la phiegmatia, que Trousseau avait si bien mise en lumière, il devait se l'appliquer à lui-même, car c'est à l'apparation d'un cedeme douloureux de la jambo qu'il affirma l'existence du cancer stomacal dont il devait mourir six mois plus tard.

Variétés. — Après avoir fait l'étude genérale de la phlogmatia alba dolens, arrivons à la description des cas particuliers:

a. Chez les nouvelles a couchées, la phibite se déclare quelques jours après l'accouchement, habituellement du cinquième au quinzième jour, rarement plus tard. Elle est assez souvent annoncée par une période fébrile. Habituellement la phiébite puerpérale fait défaut quand l'accouchement a été normal; elle ne s'observe géneralement que dans les cas où la nouvelle accouchée a présenté quelques phenomènes infectieux, des lochies tétides, un accouchement laborieux, une délivrance artificielle, un peu de fiévre, etc. Dans d'autres cas, il y avait eu accouchement ou fausse couche, sans le moindre phénomène d'infection, et trois, quatre semaines plus tard se déclare une phiegmatia alba dolens la phlegmatia d'origine puerpérale s'amende après trois ou quatre semaines, mais peut durer beaucoup plus longtemps.

Je ne saurais trop appeler l'attention sur une variete de phlébite qui a, elle aussi, une origine utérine, quoiqu'elle ne soit pas puerpérale. Je fais allusion aux phlébites profondes, on à la phlegmatia alba dolens, qui surviennent chez les femmes opérées de maladies ovariques ou utérines,

surtout de fibromes.

b. La phlegmatia de la fièvre typhoide survient en géneral dans le decours de cette maladie ou pendant sa convalescence. Son début est souvent fébrile. Elle peut gagner les veines des membres supérieurs et les veines du cou; elle peut être associée à une artérite.

c. La phiébite doulouteuse d'origine grippale n'est pas rare; on a pu la bien étudier pendant les dermères épitémiest; dans les observations qui ont été publiées, la phiébite occupait les veines du membre inférieur ou du bras.

d. La phlegmatia est fréquemment associée à la tubercutore. Babituellement, il est vrai, la phlébite survient à une période avancée de la maladie, à la phase cachectique; parfois cependant la phlébite survient au début de la tuber-

culose pulmonaire, je viens d'en observer un cas.

e. Je ferai la même remarque pour le cancer. Le plus souvent, il est vrai, la phlegmatia survient à une période avancée de la maladie, pendant la cachexie cancéreuse, mais dans d'autres cas, et Trousseau en a été lui-même un mémorable exemple, la phlegmatia apparaît dans la première phase du cancer avant les autres signes de certitude. C'est donc par erreur typographique qu'on a écrit que Trousseau avait diagnostiqué son cancer stomacal, un mois avant sa mort, à l'apparation d'une phlegmatia; c'est bien des mois avant sa mort que la phlébite apparut, et c'est à l'apparation de la phlébite du mollet que Trousseau fit le diagnostic de son cancer, quoiqu'il n'existàt encore aucun signe positif d'atfection organique. Je peux affirmer le fait. J'en ai été le témoin.

f. La phiegmatia qui est associée à la chiorose présente un intérêt tout particulier. Peut-être cette phiébite est-elle due, comme tant d'autres phiébites, à une infection surajoutée; ce qui est certain, c'est que cette phiegmatia d'origine chlorotique est loin d'être rare; dans quelques cas, elle a été suivie d'embolie pulmonaires et de mort; dans plusieurs observations, on voit que la mort est survenue par phiébite des veines pulmonaires.

q. La phiébite a été signalée dans le cours du rhuma-

^{1.} Trossier. Soc. med. des hop., 1892, p. 182.

^{2.} Traite de médecine, t. V, p. 454.

^{5.} Laurenem. Lyon medical, octobre 1888.

⁴ Rea a Soc. méd. des hapat avril 1887.

tisme articulaire aigu¹ et de la pneumonie (Obrecht).

A. La phièbite des membres n'est pas care au cours de la blennorrhagie.

i. La phlébite syphilitique a été considérée comme pou fréquente tont que l'attention n'a pas été suffisamment appelée sur cette lésion³. Elle occupe de prétérence les veines superficielles des membres inférieures et elle attent volontiers plusieurs veines à la fois on successivement. L'œdème est leger, les douleurs sont attenuées, et, comme le dit Formier⁴, les symptômes sont ceux d'une phlebite de modalité subaigué tournant presque aussitôt à une medalité froide. C'est un accident de la période secondaire de la syphilis.

j. La phlébite appendiculaire n'est pas rare* je viens d'en observer un cas avec Pellereau chez une femme attemte d'appendicite opérée plus tard par Segond. La phlébite appendiculaire a pour siège de prédifection la jambe gauche. Elle peut apparaître à titre de complication toxi-infectieuse.

alors même que l'appendicite est peu intense.

Traitement. — Chez un malade atteint de phlegmatia, il faut éviter les frictions, les mouvements de toute nature, qui pourraient favoriser le déplacement d'un caillot et la formation d'une embolie.

On placera le membre atteint de phlébite dans une gouttière, afin d'obteur une immobilité complete. Les douleurs peuvent être calmées par une ponnuade aiusi composée. Vaseline 50 grammes, salicylate de méthyle 5 grammes. Le sel devra être supprimé de l'alimentation. M. Widal ayant montré que l'ordème des brightiques disparait par un regime hypochlorurique. M. Chantemesse a applique ce regime avec succès à des dothiénenteriques atteints de phleguetia.

2. Carnes, The de Peris, 1901.

^{1.} Léné, Phlébite rhumat Th. de Paris, 1898.

⁵ Collinot. Phiebite syphilitique secondaire. The de Paris, 1901.
4. Fourmor Traite de la symolis 19,5, 1-1

B Guffon Phiebite et appendicite Lyon, 1910.

^{6.} Chantemesse, Academie de medecine, scance du 28 juillet 196.

Pai constaté les bons effets du régime lacte chez une femme atteinte de phiébite post-opératoire. La cure de Bagnols (de l'Orne) rend des services réels.

5 2. ARTÉRITES - ATHÉROME - ARTÉRIO-SCLÉROSE

Anatomie. — Avant d'entreprendre l'étude si importante des artériopathies, je rappelle en quelques mots la structure normale des artères. Trois tissus entrent dans la structure des artères : les tissus élastique, musculaire et conjonctif, plus une couche endothéliale, des vaisseaux nourriciers et des nerfs. Les tissus sont inégalement répartis suivant le calibre de l'artère et suivant ses fonctions, de même que les lésions artérielles sont variables suivant le calibre du vaisseau.

I ne artère est composée de trois tuniques : 1º La tunique externe, ou adventice, est formée de faisceaux conjonchés mèlés à des faisceaux élastiques ; elle reçoit les vasa-vasormi qui ne pénétrent pas dans la tunique moyenne, excepté dans les cas pathologiques. 2º La tunique moyenne est la partie caractéristique de l'artère. Dans les grosses artères aorte, carotides, pulmonaires), c'est le tissu élastique qui domine et les éléments musculaires sont rares; les fibres élastiques et les lames élastiques forment comme un feutrage. d'où le nom de membrane fenetrée.

Ces eléments élastiques viennent s'etayer sur la lame élastique interne, plus importante que la lame clastique externe bans les artéres de moyen calibre, la tunique moyenne est déjà moins riche en tissu élastique et fort riche en tissu museulaire; le feutrage élastique est moins important, la lame élastique interne persiste, mais la lame élastique externe a disparu. Les fibres museulaires lisses forment des faisceaux à direction transversale qui viennent s'inséret sur le réseau de la tunique externe. Dans les artérioles, le tissu élastique n'est

seaux.

plus représenté que par la lame élastique interne, qui sur des coupes transversales paraît festonnée, parce que les fibres musculaires étant revenues sur elles-mêmes, la lame élastique subit un retrait; le tissu conjonctit à disparu. A cette tunique moyenne appartiennent les nerfs de l'artère 5° La tumque interne est variable suivant les artères ; la couche endothéhale formée de cellules endothéhales est partout la même, mais dans les grosses artères, à type élastique, on trouve une couche fibro-élastique, divisée elle-même en deux couches, l'une striée longitudinalement. l'autre striée transversalement (c'est dans la couche fibro-élastique que débutent les lésions de l'athérome). Dans les artères à type musculaire, la couche striée longitudinalement persiste scule; dans les artérioles, la tunique interne n'est lormée que par l'endothéhum.

Maintenant que nous connaissons la structure des artères, jetons un coup d'œil d'ensemble sur les lésions de ces vais-

Historique. — Discussion. — Depuis le commencement du siècle, l'artérite a été liée plus ou moins intimement à des questions de doctrine!. Pinel, dans sa classification des fievres, avait nommé angioténique une fièvre éphemère, dont il plaçait l'origine dans l'inflammation des artères. Cette inflammation, disait l'inel, étant démontrée à l'autopsie par la rougeur de ces vaisseaux.

Bouillaud ne s'en unt pas à l'étroite classification de Pinel; pour lui, l'inflammation des vaisseaux et du cœur n'est pas seulement une cause de fièvre, elle représente la fièvre prise dans son acception la plus large; c'est la fameuse fièvre angio-cardite, et la preuve anatomique Bouillaud la trouve, lui aussi, dans la rougeur, dans la phlogose de la membrane interne du cœur et des vaisseaux. A cette époque, du reste, la medecine était dominée par la doctrine de l'inflammation, gastro-enterite avec Broussais, angio-cardite avec Bouillaud; inflammation gastro-intestinale avec l'un,

^{1.} M. Raynaud. Dictionn. de méd. et de chirurgie.

inflammation cardio-vasculaire avec l'autre; mais c'était toujours l'inflammation, creant des types quelque peu différents suivant l'intensité du processus inflammatoire. Voila où l'esprit de système avait conduit deux hommes d'une aussi grande valeur!

Mais la réaction se faisait: déjà Trousseau et Rigot démontraient que la rougeur des artères, cette soi-disant phlogose, n'était autre chose que le résultat d'une imbibition cadavérique, et Bretonneau, par ses mémorables travaux, ruinait en partie la doctrine de l'inflammation et la remplaçait par l'admirable doctrine de la specificité, actuellement rajeunie et confirmée par les découvertes microbiennes.

Pendant que la médecine s'était égarée sur l'inflammation des artères et sur leurs conséquences, les chirurgiens nous donnaient de bons travaux, et François proclamait que l'artérite est la cause des oblitérations artérielles et des gangrènes spontances. Alors l'école allemande entre en scène avec la doctrine de l'embolie (Virchow) et des lors on connaît deux grandes causes d'oblitérations artérielles, l'une par thrombose, l'autre par embolie.

Dès ce moment, deux courants s'établissent : d'une part on étudie surtout les dégénérescences artérielles, et il semble que le processus actif soit un peu délaissé; on voit l'athérome partout, on le trouve partout, le coupable c'est l'athérome, a cette rouille de la vie a, suivant l'heureuse expression de Peter; « on a l'âge de ses artères », suivant le mot de Cazalis. D'autre part, on etudie surtout le processus actif de l'artérite, on décrit une endartérite et une périartérite, une endartérite oblitérante et une artérite ectasiante : on découvre les petits anevrysmes miliaires du cerveau associés à l'hemorrhagie cerébrale (Bouchard, Charcot), on décrit les petits anévrysmes des cavernes pulmonaires avec l'hémoptysie foudroyante qui en est la conséquence (Rasmussen), on demontre les eclastes vasculaires de la dilatation bronchique et les hemorrhagies parfors fort graves qu'elles engendrent (Hanot).

Voilà comment se sont dégagées, peu à peu, nos counaissances sur les lésions de l'artérite jusqu'à l'époque actuelle qui s'occupe principalement de la pathogénie des artérites et du rôle que jouent dans cette pathogénie les maladies infectieuses et leurs agents. Mais j'ai hâte d'arriver à une autre question dominante, à l'artériosolérose.

En 1872, Gull et Sutton décrivirent une sorte de transformation fibroide des artérioles et des capillaires sous le nom d'arterio-capillary-fibrosis. Ils demontrerent que l'altiration des reins qui aboutit à leur atrophie, n'est que l'extension du processus morbide qui a débuté par les petits vaisseaux de l'organe. Ainsi fut créée la doctrine de l'artério-selérose. Qu'est-ce donc que l'artério selérose? C'est l'artérite des petits vaisseaux, des artérioles, surtont des artérioles viscérales; l'endartériolite aboutit à l'épaississement scléreux de la tunique interne, au rétrecissement de l'artériole, à la transformation fibreuse de ses parois, L'athérome et l'arterio-selérose, si dissemblables d'aspect au premier abord, reconnaissent les mêmes causes, seulement la cause qui produit l'athérome sur les artères volumineuses, ou sur les artères de dimensions moyennes. cette même cause produit l'artério-sclérose sur les artérioles viscérales de petit calibre. L'atherome des grosses artères ne serait lui-même que le résultat de l'artério-selérose de leur vasa-vasorum.

Ce qui caractèrise le processus de l'artèrio-sclérose, c'est que le processus artério-scléreux débute par les petits vaisseaux, mais n'y reste pas confiné : de vasculaire qu'il était, ce processus devient extra-vasculaire, il s'étend au tissu conjonctif et aux éléments nobles de l'organe, qui disparaissent et qui sont remplacés par un tissu fibreux de nouvelle formation. Le processus fibro-scléreux ne dans les artérioles s'étend aux territoires voisins sous forme de bandes, d'ilots, de travées, de manchons scléreux.

L'artério-sclerose une fois admise, elle n'a plus en de limites. Pour certains auteurs (Martin, Huchard, Weber). elle résumerait la pathogénie de presque toutes les affections viscérales chroniques.

Ainsi certaines néphrites considérées autrefois comme ayant une origine interstitielle ou épithéliale, la néphrite senile considérée comme épithéliale (Charcot et Gombault), toutes ces nephrites seraient des seleroses rénales d'origine vasculaire.

L'arterio-sclérose des artères coronaires tiendrait sons sa dépendance toute la pathologie cardiaque : cœur brightique, cœur sénile, cœur graisseux, myocardite scléreuse hypertrophique, myocardites associées aux lésions valvulaires, tout serait tributaire de l'artério-sclérose; les maladies valvulaires du cœur devraient s'effacer devant les lésions primitivement vasculaires; sans artério-sclérose des arteres coronaires, pas d'angine de poitrine!

Les lésions de l'aurte et des grosses artères sont également tributaires de l'artério-sclérose. L'athérome ne se montre que sur les artères pourvues de vasa-vasorum, et les lesions athéromateuses sont le résultat de l'endartérite et de l'artério-sclérose de ces vasa-vasorum; la preuve, c'est que les vasa-vasorum qui correspondent aux foyers athéromateux sont toujours atteints d'artérite oblitérante (Martin).

Dans les centres nerveux, l'artério-sclérose joue un râle considérable; ce sont des lésions d'artério-sclérose qui seraient l'origine du tabes, de la paralysie générale, d'un bon nombre de lésions syphilitiques, etc.

L'appareil génito-urinaire est, lui aussi, sous la dépendance de l'artério-sclerose; telles sont la sclerose hypertrophique de la prostate, la sclerose hypertrophique de la vessie. Je ne reviens pas sur les tésions des rems.

L'estomac, la rate présentent des altérations tributaires de l'artério-selérose. Il n'est pas jusqu'à la veine porte qui par ses lesions (cirrhose atrophique de Laënnec) ne puisse

être considérée comme atteinte de phlébo-sclerose.

Telles sont les principales localisations de l'artério-selérose; suivant les cas elle reste cantonnée à un seul organe, au rein, au cœur, au poumon, ou bien elle frappe plusieurs organes à la fois, ou bien encore elle se généralise, associée ou non a des lésions de grosses artères, à l'athérome.

Tout cela est fort hien, et ces notions concernant l'artériosclerose sont du plus grand intérêt, mais il faut convenir néanmoins qu'on a depuis quelques années singulièrement abuse de l'arterio-sclérose; elle est devenue envalussante, elle veut tout expliquer, et dés qu'on éprouve quelque difficulté sur telle ou telle interpretation pathogénique et même clinique, on yous répond; C'est l'artério-sclérose!

Existe t il veritablement un rapport aussi constant entre la cause et l'effet ; l'artério-sclerose est-elle toujours la lésion primitive, indispensable, et les lésions scléreuses viscerales sont-elles tatalement tributaires de la sclerose iles petites arteres? Quand ces lésions scléreuses viscérales ne sont pas dans le voisinage immédiat de l'artériole malade. les partisans de la doctrine disent qu'il faut admettre alors, soit une schrose dustrophique, soit des lésions de capillarite ou pericapillarite; mais alors nous voici arrivés aux contins du reseau capillaire, dans l'intimité des fissus, et pourquoi ne pas admettre alors que la substance irritante, schrogéne, bacille ou toxine, animale, végétale ou minérale, alcool ou plomb, ne puisse agir sur l'intimité même des tissus, sur les cellules du tissu conjonctif et des organes? Voulour reduire toutes les scleroses viscérales à l'arterio-sclérose meparaît exagéré. La réaction se fait dans ce sens, Bard et Philippe, dans leur intéressant mémoire 1, ont montre, en ce qui concerne le cœur, qu'à côté de la myocardite hypertrophique sclereuse vasculaire, il y a place pour des myocardites interstitielles dans lesquelles la lésion artério-sclerense est secondaire. Dans la paralysie générale, d'après M. Joffroy, l'encéphalite est plus vraisemblablement d'origine parenchymateuse que d'origine vasculaire. Certains auteurs, contondant la lesion et ses effets, trouvent fort simple de mettre sur le compte de l'arterio-sclerose les symptômes

^{1.} Revue de méd., août 1891

^{2.} Juliuy Arch de med. expérim , 1892.

décrits sous le nom de petits accidents du brightisme, et qui ne sont, en somme, que des symptômes de toxicité. C'est confondre la lésion vasculaire des reins et les effets multiples de l'intexication par insuffisance de la dépuration urinaire.

Après cette discussion générale, passons à l'étude détaillée des artérites et de l'artério-sclérose. Ces artérites peuvent se développer dans des conditions fort variées, elles ont des conséquences presque identiques quoique ayant des origines les plus diverses. Aussi est-il nécessaire de les classer sous plusieurs chefs.

ARTÉRITES TRAUMATIQUES

Ces artérites concernent surtout la chirurgie; certaines, cependant, interessent à la fois le médecin et le chirurgien : telles sont les artérites qui se développent au voisinage d'une ulcération, ulcération superficielle ou profonde. cutanee ou viscérale. Dans ce cas, les parois de l'artère n'echappent pas au processus inflammatoire et destructeur qui frappe les autres tissus environnants, et dés lors deux éventualités peuvent se produire. Si le processus inflammatoire prédomine, les parois de l'artère s'épaississent, prolifèrent, le calibre du vaisseau diminue, le sang se coagule et l'artère se transforme peu à peu en un cordon tibreux, impermeable, qui pourra être détruit ultérieurement sans conséquences facheuses. Si, au contraire, le processus ulcératif évolue rapidement (artérite ulcéreuse, artérite suppurative), les parois de l'artère sont détruites de dehors en dedans avant que la coagulation du sang ait eu le temps de se produire, elles perdent leur résistance et finissent par donner naissance à un audvrysme ; c'est ce qui arrive parfois à l'intérieur des cavernes tuberculeuses ou à la surface des ulcérations gastriques. Si à un moment donné la tens on artérielle augmente, la résistance des parois est insuffisante. l'anévrysme se compt et une hémorrhagie foudroyante se produit.

Aux artérites traumatiques se rattachent encore les lésions arterielles qui se produisent lorsqu'une embolie ment oblitérer un vaisseau à sang rouge. A la suite de l'irritation produite par le corps étranger, quels qu'en soient d'ailleurs le point de départ et la nature, la tunique interne s'enflamme et des lésions analogues à celles que nous decrirons plus loin se produisent.

ARTÉRITES INPRCTIBUSES

Pathogénie. — Dans le groupe des artérites infectieuses prennent place les artérites qui surviennent dans le cours ou à la suite des maladies générales¹. Tour à tour admises et rejetées, elles ont été contrôlees par l'anatomie pathologique, par la bactériologie, et leur existence est indiscutable, les maladies à évolution aigué dans lesquelles on les observe le plus souvent sont : la fièvre typhoide (Taupin, Potain, Vulpian, Hayem), etc., la diphthérie (II. Martini, l'attat puerperat (Simpson), la rougeole, la scarlatme, la variole (Bronardel), la malaria, le rhumatisme (Lancereaux, Guéneau de Mussy), etc. Parmi les maladies à évolution plus lente qui peuvent provoquer l'artérite, on doit citer en première ligne : la tuberculose et la syphilis.

Les données acquises sur l'évolution du bacille tubercuculeux montrent en effet que c'est à la fois par les vaisseaux sanguins et par les lympathiques qu'il se propage. Vient-il s'acréter au myeau d'une artériole, il se développe en ce point une colonie microbienne. L'irritation produte par celle-ci sur les parois de l'artère, quel que soit son calibre, suffit pour y determiner une inflammation spécifique : ainsi se produirant le point de départ de la majorite

des granulations tuberculeuses.

Les artères syphilitiques seront étudiées au chapitre suivant.

Quant aux artérites infectieuses qui se développent au

^{1.} Barré. Revue de méd., janv. et fév. 1884.

cours des maladies intectieuses énumérées plus haut, il est vraisemblable que la lésion artérielle évolue sous l'influence directe du micro-organisme, cause efficiente de l'infection a moins toutefois que les produits toxiques sécrétés par lui ne puissent être merminés. Ces artérites se rapprocheraient des lors par leur mécanisme d'une autre classe d'arterites, les artérites toxiques, que nous étudierons plus loin. Elles s'en distingueraient cependant en ce que, dans l'artérite nfectieuse, le nombre des artères malades est toujours restreint et l'étendue des lésions sur chaque artère est loujours limitée, tandis que les artêrites toxiques portent de préférence sur un grand nombre de vaisseaux et frappent chacun d'eux sur une grande étendue.

Anatomie pathologique. — Les lésions des artérites infertieuses sont les suivantes : a. Lorsqu'elles portent sur une grosse artère telle que l'aorte, la paroi interne de celle-ci est rouge, rugueuse, vernissée par places, tandis que d'autres points sont déprimés en cupules et rappellent par leur aspect celui des pustules de variole (voir Aortife), la face externe présente à sa surface un lacis serré de vaisseaux capillaires remplis de sang. b. Sur les arteres movennes et petites, les lésions ne sont pas visibles à l'œil nu, mais au microscope elles sont identiques aux lésions des grosses artères enflammées. Elles consistent en une augmentation d'épaisseur de la tunique interne (endartérite) qui fait saillie dans l'intérieur de la lumière du vaisseau, tantôt sur un seul point (artérile pariétale, Barié), tantôt sur toute la circonference du vaisseau. Lorsque l'artère n'est malade que sur un côté, il est rare que le bourgeon inflammatoire fasse une saillie suffisante pour oblitérer le calibre de l'artère; celui-ci est simplement rétréci; si au contraire l'artérite est circonférentielle, la lumière du vaisseau disparait rapidement (artérite oblitérante) et la circulation se trouve intercompue dans tout le territoire arrose par cette artere, à moins que la circulation collatérale ne vienne suppléer à l'insuffisance de celle-ci. L'épaississement de la tunique interne tient à la multiplication des

éléments anatomiques qui la constituent et à l'infiltration de leucocytes entre ces éléments de nouvelle formation.

L'endartérite peut exister seule, mais ordinaîrement il s'y joint un certain degré de périartérite. Dans ce cas, la tumque externe est épaissie et refoule les éléments anatomiques qui étaient en contact avec elle. Ici encore l'inflammation est constituée par l'apparition de cellules embryonnaires entre les faisceaux conjonctifs et élastiques de la tunique externe. Tous ces éléments ont une grande ten-

dance à subir la transformation fibreuse.

Symptomes. — Les symptomes qui caractérisent les artérites des maladies aigués sont fort variables suivant le calibre du vaisseau et suivant les organes auxquels il se distribue: 1º si l'aorte est malade (syphilis, variole, etalpuerperal, malaria), les symptômes graves de l'aortite aigne ou subaigné apparaîtront au grand complet: 2º si l'artere est de calibre moven, comme l'artère d'un membre par exemple (nevre typhoide) le malade éprouve une douleur extrêmement vive le long de l'artère ou à l'extremite du membre, douleur exaspérée par la pression et par le mouvement. En même temps le pouls duniane ou disparaît completement, le membre se refroid t, se cyanose et de vient insensible. Le long du trajet de l'artère on percoit un cordon dur, roulant sous le doigt. Si l'oblitération est complète, si la circulation collatérale ne se rétablit pas, des phlyctènes se forment, des plaques livides apparaissent, le membre est frappé de gangrène sèche, quelquefois cependant de gangrène humide. Toutefois les accidents n'acquièrent pas toujours cette intensité, le pouls redevient peu à peu perceptible, le cordon dur qu'on percevait sur le trajet de l'artère disparait, la cyanose n'existe plus que sous forme de plaques violacées. Sous l'influence de la marche survient un ædème qui peut persister plusieurs annees; mais la gangrene est évitee, et la guérison, bien que tente, est la terminaison habituelle. Dans quelques cas le processus de l'arferite est tres rapide, tres aigu, ainsi qu'en le

verra dans la description détaillée de l'artérite typhoïde, à

l'article Fièrre typhoide.

Si l'artérite atteint une artère cérébrale (flèvre typhoide, syphilis*), les troubles dépendent des fonctions du territoire arrosé par l'artère malade; mais comme les artères de la zone motrice sont le plus souvent atteintes, les symptômes qui caracterisent ces artérites cerébrales sont presque toujours des plus graves : hémiplégie, aphasie, contracture, etc. Assez souvent cependant, au cas d'artérite syphilitique, ces troubles s'atténuent et même disparaissent sous l'influence du traitement antisyphilitique, l'artére recouvre sa perméabilité, ainsi que Leudet* a signalé le fait dans un cas d'artérite syphilitique des temporales. Je reuvoie pour plus de détails au chapitre consacre à la suphilis cérébrale.

c. Si les artères malades sont de petit calibre, artères musculaires, artères viscerales, les lésions sont identiques à celles que nous avons déjà décrites. Dans l'un et l'antre cas, la nutrition du tissu envahi est gravement compromise. S'agat-il d'un musele, un foyer de myosite en diminue la consistance et peut aboutir à la rupture. Si l'artèrite se développe dans un organe, au cœur, par exemple, il en résulte une inflammation d'origine artèrielle qui peut donner naissance à toutes les lésions et à tous les signes cliniques des myocardites. En général ces inflammations sont passagères; dans ces dernières années, cependant, on a signalé des myocardites chroniques (Landouzy et Siredey³), des encéphalites, des myélites (Marie⁴), des néphrites, qui reconnaitraient pour point de départ des artérites infectieuses.

ARTÉRITES TOXIQUES — ATHÉROME — ARTÉRIO-SCLÉROSE

Nous allons retrouver, dans ce groupe, des lésions arté-

¹ Enroux, Artérite apph. aigue, Th. de Paris, 1884. - Mauriae, Artériopathies syphilitiques. Arch. de méd., mai, juin 1889.

^{2.} Congrès de Blois, 4 septembre 1884.

^{3.} Lan loazy et Siredey. Rev. de med., 1887.

^{4.} Marie, Progr. med., 1886.

rielles consécutives aux agents pathogènes, à leurs toxines, et a de veritables substances toxiques vegetales ou minérales. Les fésions artérielles de l'alcoolisme peuvent être prises comme type de ce groupe; mais le saturnisme, la goutte, le rhomatisme, le diabète, et la sénifité même, et tont le groupe des maladies infecticuses peuvent leur donner naissance. Dans quelques cas, l'élément irritatif diffère ; mais les processus inflammatoires sont identiques.

Ceux-ci neuvent se réduire à deux principaux :

a. Comme dans le cas précédent, l'artère peut être atteinte d'endopériartérite qui diminue son calibre et transforme l'artère en un tube fibreux; on dit alors qu'il y a

artério-selérose (Gull et Sutton).

b. L'artère peut être atteinte au niveau de sa funique interne seulement dans les couches sous-jacentes à la couche endothebale. Il se forme à ce niveau une serre de plaques jaunaires cupuliformes ayant les dimensions d'une lent lle et remplies d'une bouillie graisseuse. l'athérome, uni s'eccule lorsqu'on perce la couche endothéhale située à sa surface. Si la partie liquide de cette boue se resorbe ainsi que les matières grasses, il ne reste plus que les sels calcarres, Cenx-ci donnent alors à la plaque une consistance rigole. Ces fovers atheromateux peuvent exister en grand nombre sur le même vaisseau, finir par se fusionner et donner à l'artère une rigidité cartilagimforme ou même ossiforme, de là le nom d'ossification des arteres donne à cette maladie, bien qu'il n'en soit rien en réalité. Le vaisseau ainsi atteint a perdu son élasticité, il n'est plus flexible, se rompt facilement, ou il se laisse distendre (anévrysme), ou enfin l'irrégularité de sa surface interne est un appel à la coagulation du sang (thrombose).

Ces lésions, tantôt isolées, tantôt simultanées, se developpent presque exclusivement sur les artères de la grande circulation; elles sont ordinairement diffuses et ont toujours une évolution très lente. Dans le cas où tout le système artériel est envahi, l'athérome prédomine sur les grosses artères et l'artério-solérose se développe de préférence sur les artérioles viscérales.

L'artério-sclérose détermine, dans les viscères, des altérations de deux sortes : q. une inflammation périartérielle qui procède par foyers au centre desquels on trouvera toujours une artère malade (sclérose inflammatoire); b. une lésion de dégénérescence dans laquelle se forment également des fovers de sclérose; mais, à l'inverse de ce qui a heu dans le cas précédent, ces foyers de selérose sont toujours très éloignès du vaisseau malade (sclérose dustrophique. II. Martin'). Parfois ces deux sortes d'altération se trouvent réunies côte à côte (selérose marte). Parmi les symptômes de l'athérome et de l'artério-selérose, les uns sont dus aux lésions artérielles elles-mêmes, les autres tiennent aux altérations viscérales qu'elles provoquent. Au nombre des premiers (athérone) nous citerons la flexuosité et la rigidité des artères, l'augmentation de la tension artérielle qui se traduit au sphygmographe par une ascension brusque suivie d'un plateau et d'une ligne de descente ondulée : le renforcement du deuxième bruit cardiaque qui prend un timbre éclatant (bruit de tôle); la fréquence du purpura et la gangrene des membres.

Parmi les troubles consécutifs aux altérations viscérales de l'artério-sclérose, nous signalerons les troubles cérébraux, tels que vertiges, étourdissements, perte de la mémoire, attaques successives d'hemiplegie et d'aphasie, diminution de l'intelligence, pouvant aboutir à un gâtisme complet. Chez certains sujets, c'est au cœur que prédominent les manifestations de l'artério-sclérose : palpitations, hypertrophie du cœur, augine de poitrine, dyspnee paroxystique. Chez d'autres, ce sont les fonctions digestives qui seront les premières lésées : perte d'appetit, indigestions frequentes. Chez d'autres enfin, et ce ne sont pas les moins nombreux, les alterations rénales ouvrent la scène, doment naissance à l'insuffisance de la depuration urinaire et aux

^{1.} H. Martin, Rev. 1c med., 1884.

nombreux symptômes du brightisme, qu'il importe de savoir dépister avant l'apparation des symptômes graves de l'urenne confirmée.

Le traitement de l'atherome et de l'artério-sclerose est basé sur l'emploi des rodures alcalins, du régime lacte et de la médication hypoteusive (Huchard).

§ 3. ARTÉRITES SYPHILITIQUES ARTÉRITE OBLITERANTE - GANGRENE SYPHILITIQUE ARTÉRITE ECTASIANTE - ANEVRYSME SYPHILITIQUE

Au cours de la syphilis, les vaisseaux artériels peuvent être atteints pour leur propre compte, en dehors de toute lésion des tissus voisins : ce sont là les cas qui seuls nous interessent ici, les seuls qui aient une histoire chnique particuliere. Les artérites syphilitiques de l'encephale, de la moelle epinière, de l'aorte, etc., sont étudiées dans les chapitres respectifs concernant la syphilis de ces organes. Je n'ai a m'occuper pour le moment, que des arterites péripheriques et en particulier des arterites des membres qui forment un groupe pathologique distinct et fort interessants.

Le processus de l'artérite syphilitique (aussi bien sur les arteres des membres que sur les arteres cérebro-meningees) peut aboutir à deux ordres différents de lésions : d'une part, l'oblitération plus ou moins complete du vaisseau. (endartérite oblitérante), d'autre part l'ectane du vaisseau,

l'anérrysme (arterité ectasiante).

Arterite oblitérante. — Gangrène. — Je ne connais pas de fait plus complet que l'observation présentée par Leudet (de Rouen) au Congres de Blois en 1884. Il s'agit d'un syphiletique atteint d'arterite obliterante et douloureuse de la branche frontale antérieure de l'artère temporale superficielle gauche. Cette premiere artérite obliterante, limitee à un segment arteriel, fut bientôt suivie d'une artérité obli-

^{1.} Minerae. Artériopathies syphilitiques. Arch. gen. de med., mai, jum tsal.

térante symétrique du côté droit. Leudet put suivre toutes les phases de cette artériopathie, avec induration, obliteration de l'artère, diminution et cessation des battements artériels; puis, sous l'influence du traitement antisyphilitique, il put suivre également le rétablissement de la circulation artérielle, la reprise des battements, la perméabilité de l'artère et la guérison définitive.

L'artérite syphilitique oblitérante des membres peut être suivie, tout comme une arterite oblitérante athéromateuse, de gangrène momifiante des extremités, en tout comparable à la gangrène sénile vulgaire. En voici un exemple :

Une feinme agee entre dans mon service, a l'Hôtel-Dien, pour une gangrène de la jambe et du pied droits dont le debut brusque a été signalé, il y a deux mois par de vives douleurs. Les orteils sont neirâtres et ratatinés: le dos du pied est livide; une large plaque de sphacèle a envahi la partie inférieure de la jambe. On ne perçoit plus les battements de la pédieuse ni des tibiales, la peau est froide, insensible : c'est, en un mot, le tableau de la gangrène sémile. Mais, en examinant cette femme, une chose nous frappe : sur les avant-bras et sur l'abdomen existent des cicatrices à contours polycycliques, irregulièrement pigmentées, et sur la paupière supérieure gauche est une large papule cuivrée à bords festonnes. C'étaient là des lésions syphilitiques. l'émis aussitôt l'idée que la gangrène de la jambe devait être due non pas à une artérite chronique banale (la malade ne présentait d'ailleurs aucun signe d'athérome). mais à une artérite oblitérante syphilitique. La malade fut aussitôt soumise aux injections de bijodure d'hydrargyre, mais le traitement arriva trop tard, la gangrène était déjà fort étendue, il fallut pratiquer l'amputation, et bientôt la malade succomba.

L'examen de la jambe amputée nous montra que la gan grène atteignait la plupart des muscles de la région postécieure, sous forme de vastes infacctus lardaces, d'un jaune cireux. L'artère fémorale était saine, les branches de la pophtée, le tronc tibio-péronier, la libiale postérieure, la péromère et la tibiale antérieure, étaient oblitérées par places sous forme de segments de un demi-centimètre à 4 centimètres. Au niveau de ces segments la paroi de l'artère est épaissie en virole, et la tumière ainsi diminuee est oblitérée par un thrombus adhérent. Dans l'intervalle des segments oblitérés, les lésions de l'artère sont nulles ou minimes. Partout ailleurs, ainsi qu'on l'a constaté plus tard à l'autopsie, les artères étaient saines, indemnes d'athérome. L'étude mieroscopique des lésions artérielles faites par un de mes chefs de laboratoire, M. Gandy, a démontré que l'origine de ce processus était dans la partie profonde de la courbe sous-endotheliale de la tunique interne, au-dessus de la limitante élastique interne, avec production et organisation d'un thrombus qui avait rapidement complété l'oblitération.

Les cas de ce genre sont relativement rares; cependant Aune en a reuni sept observations, et quelques autres faits

analogues ont été publiés*.

L'artérite syphilitique atteint aussi bien les membres inférieurs (Charcot, Fournier, Podres, Hutchinson), que les membres supérieurs (d'Ornellas), elle peut être bilatérale, symétrique, multiple, témoin l'observation de Magrez, dans laquelle l'artérite oblitérante envahit successivement le bras droit et les jambes avec gangrène de la jambe gauche.

Le début de l'artérite est tantôt progressif, avec troubles fonctionnels, diminution de la force musculaire, claudication intermittente, tantôt il est brusque, avec douleurs très vives. Puis apparaissent l'engourdissement, les fourmillements, le refroidissement, la cyanose, l'ordème. Les pulsations artérielles disparaissent dans le segment intéressé et si l'artère est assez superficielle (humérale) on sent un cerden douloureux.

Dans les formes lentes le traitement peut enrayer l'arté-

¹ Aune. Cangrène des numbres pur arterite syphilitique. The de Lyon, 1890. — Il Ounelles, Annales de aermatol, et de syphilig , janvier 1888.

² Nagrez, Ohr. I. p. 50 he la claudication intermittente. Th. de Paris, 1891-92. — Ducan land. Arterites syphilitiques des membres, Th. de Paris, 1992.

nte; la perméabilité du vaisseau se rétablit et les symptômes nemeants disparaissent, bien qu'une nouvelle poussée d'arterite puisse se manifester sur une autre région. Mais dans les cas à début brusque et à marche rapide l'oblitération arterielle aboutit au sphacèle; if y a monification, gangrene sèche. Ainsi, en face d'un malade atteint de douleurs vives, de claudication intermittente, de refroidissement, de cyanose, de gangrène du pied, faut-il penser à l'artérite syphilitique et rechercher s'il n'existe pas en d'autres points des stigmates de syphilis.

Au point de vue anatomique, l'observation de notre malade reproduit les principaux caractères des artérites syphilitiques. Ce sont des arterites départementales, systématisees, à une région limitée d'un membre. Dans cette region, les lésions ne sont pas uniformément réparties, elles n'ont pas partout la même intensité: tel segment artériel est respecté, alors que tel autre segment est profondément atteint et oblitére. Aux membres comme à l'encéphale, l'arterite oblitérante est volontiers segmentaire, elle est parfois symétrique (obs. de Magrez pour les membres inferieurs, de Leudet pour les artères temporales). Quand ces caractères anatomiques sont nets, on distingue facilement les lesions actérielles syphilitiques des lésions athéromateuses qui sont diffuses et généralisées; mais il existe des exceptions et l'arterite syphilitique peut être, aussi, plus ou moins généralisee, et aboutir à des lesions comparables à celles de Patherome (Cornil).

Le processus histologique de l'artérite syphilitique oblitérante n'a rien de specifique. A une persode avancee, les trois tuniques de l'artere sont épaissies, infiltrees, avec ou sans nodules mihaires assimilables à des gommes inicroscopiques doffroy). La lesion debute rarement par périartente, frequemment par endarter de. L'obliteration peut se realiser suivant deux processus? Tantôt d's'agit imiquement d'endartérite végétante, stênosante, obliterant plus ou moins

^{1.} Letulle, Anatomie pathologique, Genr. Laisseaux, poumons, 1897.

complètement l'artère et la transformant en un cordon fibreux, sans adjonction de thrombus appréciable; tantôt et le plus souvent, il s'agit d'une thrombo-arterite oblitérante: l'endothélium est desquamé ou nécrosé, un thrombus se produit et contribue pour la plus large part à l'obliteration du raisseau. Dans les deux cas, le processus de l'artérite peut être chronique ou subaigu. Il semble pouvoir se différencier du processus de l'athérome vulgaire par son activite plus grande, par sa marche plus rapide vers l'oblitération, par sa moindre tendance aux lésions dégéneratives.

Anevrysme syphilitique. Le second type d'arterite syphilitique des membres est celui qui aboutit à l'ectasie, à l'anevrysme. Les ectasies résultent du même processus d'infiltration embryonnaire des tuniques du vaisseau : la tunique moyenne largement infiltree a perdu tonte résistance et céde en un ou plusieurs points. On peut voir sur un même vaisseau des bourgeons d'endartêmte, et des dilatations anévrysmatiques, lei comme à l'encephale, ces ectasies peuvent être cylindroides, étalées, ou circonscrites, et franchement anevrysmales. Les anevrysmes se developpent parfois sur plusieurs arteres ipoplitée et tronc brachio-eephalique. Croft): elles atteignent de préférence la fémorale, la poplitée, la sous-claviere, l'humerale, la radiale.

D'ai vii une arterite syphilitique de l'artere radiale du poignet gauche, qui avait abouti à la formation d'un anévrysme. Mon malade était un homme de trente-cinq aux que j'avaix déjà soigné, quelques années auparavant, pour une vaste ulcération serpigineuse syphilitique du bras droit; j'avaix eu l'occasion de le revoir, deux ans plus tard, pour une excavation syphilitique du poumon droit ayant entrainé tous les désordres de la phthisie syphilitique. Sous l'inflinence du mercure et de l'iodure de potassium donnés à forte dose et longtemps prolonges, tous ces accidents avaient parlaitement guéri, horsque ce malade vint me revoir quelques aunées plus tard, pour des troubles cérebraux, je remarquai qu'il portait au poignet gauche un bracelet de cuir; il m'apprit alors que, depuis plusieurs

semaines, on exercait une compression assez violente sur un anevrysme douloureux de son artère radiale gauche, et, la compression n'ayant donné aucun résultat, l'opération etait decidee en principe. Je demandai a voir l'anevrysme rad al; il avait les dimensions d'une toute petite noisette; j'emis l'opinion que cet anevrysme pouvait bien être la conséquence d'une arterropathie syphilique de l'artère radiale, ainsi qu'on le voit souvent aux artères cérébrales, et j'instituai un traitement intense, mercurief et ioduré. L'anévrysme diminua graduellement de volume, et trois mois plus tard il avait totalement disparu.

Le traitement a une grande efficacité surtout quand il est fait à temps, avant les lesions irremédiables. Ce traitement consiste à pratiquer tous les jours une injection de un, deux, trois granmes, de solution de biiodure d'hydrat-gyre, ce qui represente 4, 8 à 12 milligrammes de sul-stance active. On peut encore augmenter cette dose. L'iodure de potassium peut être associé au traitement mercuriel.

§ 4. AORTITES AIGUES - AORTITES CHRONIQUES

Étiologie. — Il y a des nortites nigués et des nortites chroniques, toutefois l'aortite primitivement nigué n'existe pour ninsi dire pas; a dans l'immense majorité des cas, les lésions de l'aortite nigué se sont développées sur des nortes pécalablement atteintes d'affections chroniques n'. C'est dire que ces différentes variétes d'aortites doivent être décrites dans le même chapitre. Par conséquent toutes les causes qui président au développement de l'athérome, la sembte, la goutte, l'alcoolisme, se retrouvent dans l'étiologie de l'aortite. La syphilia a une place prépondérante dans la pathogenie des nortites et des messeuses nortiques, cette grande question sera étudiée à l'un des chapitres survants. Le traumatisme, les coups, les contusions peuvent être.

^{1.} Bureau. Aurtitex arqués, Els. de Paris, 1853

incriminés. Les maladies infectiouses, la fièvre typhople, le rhumatisme, la tuberculose, la varrole, la scarlatine, la grippe, peuvent d'autant mieux susciter des poussees d'aortite aigué, que l'aorte était déjà le siège de lesions chroniques; ce sont des infections secondaires ou surajoutées. Il est probable que les recherches hactériologiques timment par découvrir les agents pathogènes de ces poussées aigués. Curzatini a trouvé le pneumocoque dans un cas d'aortite

dite a frigore.

Anatomie pathologique. — Quand l'aortite est franchement aigué, l'aorte est dilatée, sa face interne est inégale, irreguliere. La lésion débute dans la conche sous-endothis liale de la tunique interne (Cornil et Bauvier). La tunique interne se gonfle sous forme de plaques saillantes, de la dimension d'une tête d'épagle à une pièce de monnaie, et que leur aspect transparent et comme gelatineux a fait nommer plaques gélatiniformes, les plaques sont formées de cellules embryonnaires, sphériques, avant un novau, et de quelques cellules aplaties ramifiées, qui sont les cellules normales de la membrane interne. Les plaques peuvent être cent fois plus épaisses que la membrane interne normale, et le travail phlegmasique, plus actif dans les couches un avoisinent l'endothelium, quand l'aortite est aigné, frappe surtout la couche profonde, quand l'artérite est chronique. Ces plaques ont parfois une coloration brunàtre, foncee.

Au niveau des plaques gélatiniformes peuveut se denoser de legères coagulations fibrineuses qui deviennent parlos l'origine d'embolies. La tunique moyenne est peu modifice, la tunique externe est épaissie et vascularisée. Dans quelques cas l'aortite aigne est ulcéreuse et végetante *, elle pent

même être suppurée.

Les lésions de l'aurtite aigue peuvent se generaliser autour du vaisseau, et determiner des lesions de voismaze, péricardite, pleurésie, lésions dez nerfs du plexus cardinave

^{1.} Man. d'hist., p. 851. - Gaubert, Aurtites nignes, Th. de Pare, 1902. 2. Boulay, Bulletin de la Soc. anatom., 1800, p. 520.

et angine de poitrine consécutive, complication qui joue un

si grand rôle dans les symptômes de l'aortite.

L'aortite chronique, comme l'artérite chronique qui lui est souvent associée, est souvent désignée sous le nom d'alhérome. Mais ces deux mots, artérite et athérome, n'ont pas la même signification, car le mot athérone, qui vent dire espece de bouillie (26xpa, bouillie), ne désigne qu'une des perrodes de l'artérite chronique. L'athèrome, a cette rouille de la vie n (Peter), ce dépôt stratifié des artères, et l'artérite chronique font subir à l'artère de telles transformations que ces lésions ont été diversement appelées : endartérite déformante et noucuse, athéromasie arterielle.

Les lesions de l'aortite chronique sont caractéristiques : l'aorte est déformée, bosselée, dilatée; elle est rigide au toucher et dure à la section; elle présente à sa face interne des plaques jaunâtres et calcaires, des fovers athéromateux plus ou moins transformés, des ectasies de forme diverse. Le processus inflammatoire de l'aortite chronique est ana logue, au début, à celui de l'aortite aigué. La lésion commence dans la couche sous-endothéliale de la tunique interne et elle y forme des plaques qui subissent plus tard la transformation graisseuse et calcaire, c'est-à-dire l'athétome.

Mais ces dégénérescences ne sont pas tonjours le résultat d'un travail phiegmasique, il est des cas où la dégénérescence graisseuse des parois artérielles est la premiere léxion en date, elle peut porter sur les trois tuniques et déterminer à son tour une irritation lente, des foyers d'arternte chromque; de sorte que ces différentes lesions s'appellent ou se complétent. Il est vrai que, pour quelques auteurs, ces lésions athéromateuses, primitives en apparence, seraient la conséquence d'une artério-selérose des vasa-vasorum de l'artère (Martin).

Quelle que soit leur origine, les lésions de l'aortite chromoue sont toujours accompagnées de foyers athéromateux et de plaques calcaires. Les plaques gétatiniformes de la tunique interne, par leur transformation graisseuse, finissent par constituer un foyer athéromateux formé de détritus graisseux, de cholestérine, de cristaux. La substance fondamentale, fibrillaire, qui entoure ces foyers, prend un aspect chondroide et s'infiltre de granulations calcaires. Taut que le fover a ses parois intactes, il fait saillie dans l'artère sous forme de pustule athéromateuse; mais, si la couche endothéliale qui lui sert de limite vient à se rempre, le contenu du fover est emporté par le torrent circulatoire, le sang pénetre dans le fover, et la pression sanguine en ce point peut devenir une cause de dilatation et d'anévrysme. Dans quelques cas, l'athérome prépare les ruptures spontanées de l'aorte, surtout à son origine, dans sa partie intra-péricardique. Le sang filtre entre les plaques atheromateuses, il disseque la tunique externe, et la rupture se fait dans les organes voisins, péricarde, pleyre, tissu cellulaire 1.

Dans l'aortite chromque, la tunique moyenne du vaisseau s'altère à son tour, elle disparait par places sous l'influence de la dégenérescence graisseuse; elle perd sa résistance et son élasticité, la tunique externe est souvent sclérosée, de sorte que le vaisseau tout entier est envahi : il y a endartèrite, mésartèrite et périartèrite (Peter*). L'orifice aortique et les valvules aortiques participent souvent au processus de l'aortite. Dans quelques cas, l'aortite chronique est associée à une athéromasie généralisée.

Description. — Je vais d'abord m'occuper de l'aortite aigue, ou du moins des poussées aignés qui surviennent dans le cours d'un processus chromque souvent tatent L'aortite aigué se comporte differenment, suivant les cas; elle peut être muette et passer inaperçue comme beaucoup d'endocardites aigués, ou bien elle est simplement accompagnee de géne, de pesanteur à la region precordiale et a l'épigastre, ou bien entin elle provoque des accès d'angoisse, de dyspuée intense et de douleurs tres aigués, symptômes d'angure de poutrine.

^{1.} Martin Durc. 4r h. de med., féveler et mais 1891.

^{2.} Chn. mad., t. 1, p 507.

La douleur et la dyspnée sont parfois les symptômes dominants. La douleur est rétro-sternale, poignante, continue ou paroxystique, avec irradiations douloureuses aux bras, au cou, au dos, aux espaces intercestaux, au larynx, à l'æsophage (dysphagie douloureuse), à l'estomac (crises gastriques), au foie (fausses coliques hépatiques). La dyspnee est, elle aussi, continue ou paroxystique, angoissante, sans accélération du rhythme respiratoire. Pendant les accès douloureux et dyspnéiques, on constate des battements aux artères carotides et sous-clavières, le malade est quelquefois pris de quintes de toux et d'expectoration sanguinolente. A l'auscultation, on trouve, en un point assez limite, des râles fins, témoins d'une poussée congestive et ædémateuse du poumon. Ces poussées congestives ne sont pas seulement limitées aux poumons, elles atteignent le foie, qui devient volumineux et douloureux, elles provoquent una dilatation intestinale et le ballonnement du ventre (Rendu').

Parfois l'aortite aigne infectieuse aboutit à la formation d'une collection purulente qui s'ouvre dans le vaisseau et présente le tableau clinique de l'endocardite ulcéreuse pyohémique.

Occupons-nous maintenant de l'aortite chronique. Les signes de l'aortite chronique varient avec le siège de la lesion: supposons le cas le plus fréquent, c'est-à-dire l'athérome de l'aorte ascendante et de la crosse aortique. A l'étal normal, le diamètre de la mat té des trones aortique et pulmonaire reunis est de quatre à cinq centimètres (Peter); dans le cas d'aortite chronique, la matité atteint sept à huit centimètres et au delà, suivant le degré de dilatation du vaisseau.

L'aorte, dans son mouvement d'expansion, soulevant avec elle les artères sous-clavieres, on pourra très facilement les sentir dans le creux sus claviculaire. L'auscultation peut faire percevoir des differences de tonalité ou des souffles

^{1.} Rendu. Clin. mod . 1890, t. L.p. 367.

(Potain). Le premier bruit aortique, qui dépend, à l'état normal, de la mise en tension soudaine de l'aorte, ce premier bruit, sous l'influence des rugosités athéromateuses des parois de l'aorte, peut être exagéré et dur et soufflant, le second bruit, qui à l'état normal dépend du claquement des valvules sigmoïdes, peut être retentissant, métallique, si les valvules ont perdu leur souplesse. On peut entendre également un souffle diastolique, dû à une insuffisance aortique concomitante. Le pouls est dur et brusque, l'artère radiale, qui participe souvent à l'athéromasie, est montiforme, flevueuse et indurée. L'athérome aortique, comme l'athéromasie généralisée, est toujours accompagné d'une hypertrophie cardiaque.

Suivant que l'aortite chronique constitue à elle sente toute la maladie, ou suivant qu'elle est associée à une lésion de l'orifice aortique, à un anévrysme aortique, à une nephrite, à une atheromasie plus ou moins étendue, à des localisations artério selereuses, le tableau clinique présente

un aspect différent.

En résumé, l'aortite chronique, par elle-même, peut rester longtemps siloncieuse, elle se révèle surtout par des poussees d'aortite aigné, et hon nombre de symptômes qui l'accompagnent sont des symptômes d'emprunt : hypertrophie cardiaque, insuffisance aortique, angine de poitrme, mal de Bright, etc.

L'anevrysine aortique et l'aortite chronique présentent bien des signes, bien des symptômes communs; entre autres signes distinctifs, il en est un qui a quelque valeur, c'est que l'aortite chronique, ne formant pas tumeur, comme l'anévrysme, ne détermine pas, comme lui, des

symptômes de compression.

Les émissions sanguines, sangsues et ventouses scarifiées, les révulsifs, vésicatoires et pointes de feu, cautère suppure, les injections sous-cutanees de morphine, l'antipyrine, forment l'ensemble du traitement. L'iodure de potassium doit être administré à doses élevées et continues dans l'aortite aigué et chronique.

E . ANÉVRYSMES DE L'ADRIE THORACIQUE

Etiologie. - L'anévrysme de l'aorte est fort rare avant Lago de trente-cinq ans; son étiologie est etroitement bee a l'Instoire de l'aortite aigué et de l'aortite chronique. Dans l'énumération de ces causes, l'hérèdité ne doit pas être oubliée. Les traumatismes de la région thoracique et les professions qui nécessitent des travaux manuels pénibles out une influence sur le développement de l'anévrysme, mais la cause dominante c'est la suphilis. La suphilis

de l'aorte sera étudiée au chapitre suivant.

Anatomie pathologique. - L'anéviysme de l'aorte thoracique, que j'ai principalement en vue dans cet article, a pour siege habituel et par ordre de fréquence : le l'aorte ascendante: 2º la convexité de la crosse: 5º l'aorte descendante. La dimension de l'anéveysme varie du volume d'une noisette à celui d'une tête de fœtus, et sa forme est extrêmement variable; il est dit sacciforme, quand la dilatation se développe sur un point limité de la circonference à la façon d'un sac appendu au vaisseau; il est dit fusiforme, quand la dilatation est également répartie à toute la circonférence du segment envahi. On nomme cupuliformes les anevrysmes petits et hemisphériques, qui ont nour siège de prédifection l'origine de l'aorte; on appelle disséguant l'anévrysme qui résulte d'une dissection des parois vasculaires. le sang s'étant infiltré entre la tunique interne et la tunique moyenne, et les ayant décollées dans une certaine étendue. On trouve quelquefois, chez le même sujet, deux ou trois anevrysmes étagés le long de l'aurte.

Un a longtemps discuté sur la l'acon dont se forme la poche anévrysmale, et, suivant le rôle qu'on faisait jouer aux differentes tuniques du vaisseau, on avait propose les classitications d'anevivsmes mixte interne, mixte externe, etc.; la question doit être simplifice : quand une artère est frappée d'artérite chronique, sa tunique moyenne disparait et la poche de l'aneurysme est consutuee par les tun de membre et externe acrobes l'i souvent même les paroccé la poche sont formées par un seul tissu, celui de la tro, le interne modifiée par l'inflammation : « Le tissu de soulle formation qui constitue en partie ou en totale li poche des aneurysmes est compose de lits de celtules pour separces par une substance vazuement ribrillaire; il solut la transformation gransseuse, l'atherome, la petrité choc, on peut même observer des poches anciennes formées parquie carapace calcaire inextensible. » (Cornil et Rance)

De telles lesions expliquent bien la formation et le developpement de l'anevrysme; la tumque moyenne dispositions l'influence de l'endarterite et de la periarterite : les lors la résistance du vaisseau devient insuffisante, l'artire cede a la pression sanguine et des points vulnerat les se taissent distendre. La distension du vaisseau n'entraine paforcément l'amincissement de ses parois, car l'evolution du tissu morbide se continue; néanmoins il peut se produire en certains points un amincissement qui favorise la cupture de la poche.

Quand on ouvre une poche anévrysmale, on y trouve decuillots ecoroques et des lames fibrirenses stratifiees. Lecaillots sont mous et de formation recente, les lames tibrinouses sont éla-stiques et grisàtres; les plus externes, celles qui avoisinent les parois de la poche, sont les plus anciennes, elles sont resistantes, mais sans aucune trace d'organisation.

Nons etudierons au chapitre suivant les anévrysmes syphilitiques.

L'anévrysme aortique n'est pas toujours, il s'en faut, associé à une atheromasse étendue ou à de l'artério-scletose; la lésion vasculaire, l'atherome, peut ne sièger que su l'a rte et nulle part ailleurs. C'est dire que l'aorte peut être malade pour son propre compte, independamment de toute autre lesion artérielle.

¹ Cornel et Bingver, Man d'hedot, p. 517,

Le cour que certains auteurs regardaient comme devant être toujours hypertrophié, au cas d'anévrysme aortique, le cour conserve souvent son volume normal, c'est un fait que

j'ai plusieurs fois vérifié.

Au contact de l'anévrysme, les tissus et les organes voisins éprouvent des modifications importantes; les os (sternum, côtes, vertèbres, clayicule) présentent des excavations, des pertes de substance : il ne s'agit pas là d'usure mécanique due, comme on l'avait supposé d'abord, aux mouvements de l'anévrysme, mais bien d'un travail irritatif, d'une ostéile, qui amène la résorption du tissu osseux. D'autres fois la poche de l'anévrysme se soude aux organes voisins, elle propage le travail inflammatoire, et il en résulte un ramollisseraent, une ulcération, une perforation du tissu ou de l'organe envahi. Ainsi s'explique l'ouverture de l'anévrysme dans la plèvre, le péricarde, l'œsophage, la trachée. l'artère pulmonaure⁴, la veine cave superieure², l'oreillette droite³.

La communication de l'anévrysme aortique avec les vaisseaux à sang noir donne naissance à l'anévrysme artérioso vemeux.

Les malades atteints d'anéveysme de l'aorte sont fréquenment tuberculeux, le fait a été noté dix-huit fois sur quarante-six cas s. Cette phthisie secondaire a été diversement interprétée; on suppose qu'elle est préparée par la compression de l'artère pulmonaire et on la compare à la tuberculose qui accompagne le retrecissement de ce vaisseau.

Chez un malade de mon service, atteint d'un enorme anévrysme de l'aorte, la mort survient à la suite de bronchopneumonie tuberculeuse gauche, qui s'était développée

^{1.} Laveran, Anévr. de l'aort, ouv, dans l'art, pulm, Union méd., décembre 1877.

² Goupil, Ander, arter, vein, de l'aarte et de la reine c, sup. Thèse de Paus, 1855.

^{3.} Plaisant Andre, arter, vein, de l'avrie et de l'areillette de, Thèse de Strasbourg, 1864.

^{4.} Hanot, Tuberc, et anévr, de l'aorie, Arch, de méd., 1877 korta,

consécutivement à la compression de la bronche et de l'artère pulmonaire gauche par la tumeur anévrysmale ².

Symptômes. — L'anévrysme de l'aorte thoracique évolue quelquefois à l'état latent, sans provoquer de troubles notables, et le sujet qui en est atteint peut être enlevé subitement presque sans avertissement antérieur. Je ne connais, sous ce rapport, aucune observation plus concluante que celle qui a été publiée par M. Roux² et qui concerne un jeune soldat de vingt-deux ans enlevé subitement par un anévrysme ouvert dans le péricarde. Mais habituellement les choses ne se passent pas ainsi, et l'anévrysme se révèle par des symptômes et par des signes dont je vais étudier la fréquence et la valeur.

a. Douleur. Les phénomènes douloureux peuvent annoncer l'anévrysme avant tout autre symptôme. Le siège et la nature de la douleur dépendent du rameau nerveux atteint par la tumeur : telles sont les douleurs rachidiennes et les névralgies intercostales (lésion des nerfs spinaux, à leur issue du trou vertébral), les douleurs du bras, de la main, et la névralgie cubitale (lésion des nerfs du plexus brachial), les douleurs angoissantes de l'angine de poitrine (lésion du plexus cardiaque), les douleurs diaphragmatiques et la névralgie phrénique (lésion du nerf phrénique). Ces douleurs affectent tous les types, elles sont continues, intermittentes, paroxystiques, et bien des gens se croient atteints d'une simple névralgie, d'une névralgie intercostale, d'une angine de poitrine, qui ont en réalité un anévrysme de l'aortes.

b. Dyspnée. Les troubles respiratoires, provoqués par l'anévrysme de l'aorte, affectent les modalités les pius diverses; un tel a des spasmes de la glotte avec accès de suffocation, dont le mécanisme sera étudié plus loin; un autre a une paralysie des muscles crico-aryténoïdiens postérieurs, dilatateurs de la glotte; un autre a du hoquet

^{1.} Kahn. Bullet. de la Soc. anatom., 1896, p. 42. Thèse de Paris, 1892.

^{2.} Arch. de médecine militaire, novembre 1891.

^{3.} Trousseau. Clin. méd., t. II, p. 505.

accompagné d'angoisse et de constriction thoracique (nerf phrémque). Parfois la dyspuee est continue, ou presque continue, réveillée et augmentée par le mondre effort; l'inspiration est pénible, sifflante, stridente, accompagnee de cornage (compression de la trachée ou d'une grosse bronche). Le cornage, complet ou incomplet, est un symptôme d'une grande valeur : quand le malade est au repos, le cornage est habituellement peu accentué, on constate une inspiration rude, un peu bruyante, un peu prolongée. Mais sous l'influence des efforts apparaît le vras cornage. Quand une grosse bronche est comprimée, l'auscultation permet de constater l'abolition ou la diminution du murmure vésiculaire dans le poumon correspondant. Quelques malades ont une toux quinteuse et coqueluchoide.

c. Troubles de la voix. On conserve, suivant le cas, de la dysphonie ou voix bitonale (Jaccoud), de la raucité de la voix, de l'aphonie. Ces troubles vocaux sont intermittents ou continus, et tiennent, comme nous le verrons plus loin, à l'état de paralysie des cordes vocales, surtout de la corde vocale gauche, ce qui est facile à constater au laryngoscope.

d. Dysphagie. La géne de la déglutition est continue ou intermittente; elle dépend de causes multiples : de la compression de l'osophage par l'anévrysme, de la paralysie ou de l'excitation des rameaux du pneumogastropie et du récurrent qui innervent les muscles constricteurs de l'osophage et du pharynx.

Signes physiques. - A l'examen du thorax, on constate une matité qui est en rapport avec le volume de la tunieur, et l'on découvre parfois une voussure de la région aortique. Si la tumeur est visible à l'extérieur, elle se manifeste par des battements; on dirait qu'il y a deux coeurs dans la poitrine (Stokes). Le battement de la tunieur est simple ou double; le premier battement est dù à la penetration de l'ondée sanguine dans l'anevrysme, le second battement est diversement interpréte; il serait dù au retour de l'ondée sanguine dans la poche, au reliux sanguin venant des granguine dans la poche, au reliux sanguin venant des granguine dans la poche, au reliux sanguin venant des granguine dans la poche, au reliux sanguin venant des granguine dans la poche, au reliux sanguin venant des granguine dans la poche, au reliux sanguin venant des granguines dans la poche, au reliux sanguin venant des granguines dans la poche.

tères collatérales, pent-être même les deux battements ne representent-ils que la distension en deux temps de la tumeur anevrysmale (Franck). Ces battements sont en retard sur la systole cardiaque, ils sont expansifs et quelquetois accompagnés de thrill.

L'auscultation de la poche anévrysmale fait percevoir des claquements et des souffles 1, qui sont, comme les battements, simples on doubles, et qui penvent être percus à la région thoracique antérieure, et parfois à la région interscapulaire 1; le premier claquement est dù au choc de l'ondée sanguine sur les parois de l'anévrysme, le second est la propagation du claquement des valvules sigmoides. Le premier souffle est dû aux rugosités de l'athérome aortique ou à la compression de l'aorte par l'anévrysme, le second souffle (souffle de retour) est dû au retour de l'ondée sanguine dans le sac, ou à l'insuffisance aortique qui accompagne parfois l'anévrysme.

Le poula radial présente des caractères particuliers, au tracé sphygnographique les lignes d'ascension et de descente ont sensiblement la même longueur, parce que le mouvement brusque et saccadé de la pulsation artérielle est transformé en un mouvement presque continu par la présence d'une poche extensible sur le trajet de l'arbre artériel (Marey). Si l'auévrysme s'est developpé avant l'origine des grosses arteres, le pouls radial est isochrone des deux côtés, et il y a un retard dans la pulsation radiale gauche si l'anévrysme s'est developpé entre la sous-claviere gauche et le trone brachio-cephalique.

Le cetard du pouls tient surtout à l'extensibilité des parois de l'anévrysme ; l'onde sanguine s'y attenue et s'y attacde. Mais si la poche de l'anévrysme est peu extensible, si elle est tapissée de caillots fibrineux épais, stratifiés, calcifiés, elle perd ses propriétés extensibles, alors les conditions changent. Les signes tirés des battements expansits de la

^{1.} Jaccoud. Clinique med. de la Charité, p. 225.

^{2.} Jaccoud. Chinique médicale. 1887, p. 518.

tumeur, du double battement, les bruits de claquement et de souffle, les caractères du pouls, tout cela dépend du

degré d'extensibilité des parois de l'anévrysme 1.

Dans quelques observations on a noté une suppression totale du pouls radial. La suppression du pouls peut tenir a l'oblitération de l'artère sous-clavière par les caillots fibrineux de la poche, ou à une plaque oblitérante athéromateuse développée à l'orifice des collatérales de l'aorte, auquel cas on ne sent même plus battre l'artère sous-clavière; la suppression du pouls radial peut encore tenir à une oblitération artérielle provenant d'une embolie detachée des caillots fibrineux de l'anévrysme, auquel cas l'oblitération artérielle et ses conséquences apparaissent brusquement; elle peut tenir entin à un retrecissement artériel survenant par endartérile oblitérante, auquel cas les symptômes de l'obliteration vasculaire sont plus lents à s'établir *.

La compression d'un tronc vasculaire (veine cave, tronc veineux brachio-céphalique) peut provoquer des œdémes et une circulation veineuse collatérale, dont la genese et la localisation ont été étudiées à l'article Tumeur du médiastin. Dans le cas où la circulation est interrompue dans la veine cave superieure, la tête, les membres supérieurs et le tronc, c'est-à-dire toutes les régions qui correspondent à la répartition du système cave supérieur, sont bleuâtres, cyanosés, ædématiés, sillonnes de vemes dilatées, tandis que l'abdomen et les membres inférieurs ont conservé leur coloration nor-

male 3

La compression du nerf sympathique détermine, entre autres phénomènes, le rétrécissement ou la dilatation d'une

nunille.

Diagnostic topographique. — A l'aide des signes et des symptômes que je viens d'énumérer en reconnaîtra l'existence d'un anévrysme aertique. Mais il ne suffit pas de diagnostiquer l'anevrysme, il faut, autant que possible, diagnosti-

2. Rendu. Clin. med , t 1, p. 42.

^{1.} Franck. Soc de biologie, 9 janvier 1885.

^{3.} Dagardin Beaumetz. Société méd. des hopit., 14 mars 1879.

quer an aituation exucte, car il me semble que sa gravité tient à sa situation plus encore qu'a ses dimensions.

On croit généralement que les anévrysmes les plus volunumeux sont les plus redoutables; il y a du vrai dans cette assertion, mais elle est loin d'être la règle; certains anevrysmes aortiques, de petite dimension, sont plus redoutables que des anévrysmes volumineux. Un anévrysme qui se developpe vers l'extérieur peut persister bien des anners, malgré ses grandes dimensions, avant de compromettre la vie du sujet, tandis que de petits anevrysmes en connexion avec une bronche ou avec la trachée peuvent provoquer une hémorrhagie foudroyante ou rapidement mortelle, chez des gens qui soupçonnaient à peine, ou même qui ignoraient l'existence de leur tésion aortique. C'est par l'étude attentive des symptômes qu'on peut arriver, à peu près, a preciser la situation de l'anévrysme.

Les anévrysmes qui se développent à la partie context de la crosse de l'aorte et ceux qui se développent à sa partie antérieure penvent atteindre de très fortes demensions sans provoquer l'ulceration et la pérforation de la trachée, avec laquelle ils n'ont pas de rapport inmediat.

Ces anévrysmes se portent en avant et en haut, verle stermin et les côtes, qui disparaissent au contact de la tumeur anévrysmale, par un processus d'osteite rarefiante bien comm. Its se révélent par de la matité, par des souffles, par des pulsations et par des battements expansifs, dont le maximum siège au niveau de la tumeur, et dont l'intensité est en rapport avec la sailhe de l'anévrysme et avec la disparation plus ou moins complete des parois thoraciques. Mais l'ouverture de ces anévrysmes dans la trachee n'est pas à cramdre, à moins toutefois que la tumeur n'occupe tout le calibre de l'artère, y compris sa paroi posterieure, ce qui est rare, et ne provoque vers li trachee le même travail ulceratif.

Au contraire ces terribles accidents sont relativement frequents, quand l'anévrysme se développe dans la région de l'aorte qui voufine a l'anne du nerf récurrent gauche. Cette variéte mente d'être spécialement bien connue; je l'an nommée : anderysme a type récurrent.

A cette région, l'aorte, ayant dépassé la bifurcation de

l'artère pulmonaire, se place au-devant et un peu à gauche de la trachée, et elle se dirige de la vers la bronche gauche, qu'elle contourne d'avant en arrière et de droite à gauche. En ce point, l'aorte, qui va deveur aorte descendante, est donc en rapport manedial avec la partie inférience de la trachée et avec la naissance de la bronche ganicle; elle confine a res conduits acriens par sa concavité et par son segment autérieur. En bien, au point de vue du pronostic, les anevrysmes qui se développent à ce niveau sont des anéversmes redoutables, même quand ils ont de petites dimensions, parce que l'experience prouve que c'est dans cette région que se font le plus habituellement les perforations des conduits aérieus, l'ouverture de l'anévrysme dans la trachée, dans les bronches, et les hemorrhagies



Aucreyane de l'aorte, Type recurrent.

A, Coupe de l'inévrysme de l'aorte; b, bronch's; = r, perfaceur rent. = ac, asoptage = l, tracher. l. mcyax. = p, perfigne mo estrape ; c, ca robbe primières

terribles qu en sont la consequence (Ordonneau) 4. Comment donc reconnaître le siege de ces anevrysmes? La dysphagie doubsureuse, les accès d'exophaquene (spasues de l'exophage), les accès de pharqugisme (spasues du pharqux), les accès de sufficiation et de strangulation

^{1.} Chonet, Bull de la Soc analon. 1º mai 1875. — Savut Bulletin de la Societ an ilomique. 1876. 1º fissocite, p. 287. - financia, fissocite de anericasmes de l'aorts duis la terichie et dans les bronches. These de Paris, 1875.

(spasmes de la glotte), les troubles de la voix (défant 4º synérgie des cordes vocales), les acces de douleurs precediales, sont autant de symntômes qui, par teur appareture



Nerfs recurrents. - Ine postérioure.

A, crosse de l'aorte; or, cesophage; - c, carutide primitive; -t, is: rynx. - t. trachèn; b, bronches; p, nerfs pneumogastriques; r, perfs picurrents dont l'un, le gauche, contourne la crosse de l'aorte pour rementer te long de l'æsophage et de la trachée vers le larvox, et dont l'autre contourne de meme à droite le tronc brachiocephalique.

comunée, successive ou isolee, permettent d'affirmer le diagnostic topographique de cet anévrysme aortique, type récurrent. Ces symptômes soit dus, presque tous du moins, au es sinage de l'anse du nerf récurrent ganche, qui sert de guide, par les troubles qu'il occasionne.

L'importance de cette variéte d'anévrysme just fiera les détails ana tomiques et physiologiques dans lesquels je vais entrer.

Les deux nerfs récurrents ou larvingés, nés du pueumo-gastropie et de la branche interne du spinal. ont des rapports différents. Ainsi le nerl'récurrent du côte droit nait au niveau de l'artere sous-clavière, m'd embrasse en formant une courburà concavité superieure, il n'a pas de portion thoracique, et par consequent il échappe le plus habituelle ment aux tumeurs du mediastin et aux anéversmes aortiques. Le nerf récurrent du côté gauche, ou contraire, a une portion thoracique qui est mesurée par la hauteur des deux premieres vertébres dorsales.

il prend naissance à gauche du cordon tibreux, vestige de l'obliteration du canal artériel, il contourne la partie inferieure et posterieure de la crosse de l'aorte, qu'il embasse formant une combure à concavité supérieure; c'est en dire qu'il est expose à recevoir le contre-coup des tumeurs du médiastin et en particulier des tumeurs aortiques. Les nerfs récurrents émettent les branches suivantes (Hirschfeld) :

a. Des branches cardiaques qui naissent de l'anse d'origine des nerfs récurrents et qui se rendeut au plexus cardiaque soit directement, soit par leur union aux branches cardiaques du grand sympathique et du pneumogastrique;

b. Des branches œsophagiennes qui sont fournies en plus grande quantité par le récurrent gauche et qui se distribuent à toutes les tuniques des parties supérieures de l'œsophage. Les parties inférieures de ce conduit reço vent leurs nerfs directement du pneumogastrique;

c. Des branches pharyngeanes destinées au muscle constricteur intérieur du pharynx;

d. Des branches trachéennes qui naissent en partie du récurrent droit :

c. Après avoir traversé le constricteur inférieur du pharynx, les récurrents, par leurs branches terminales, se rendent a tous les muscles du larynx, moins les muscles crico-thycodiens, qui sont animés par la branche laryngee externe du neré laryngé supérieur.

Les nerfs récurrents n'envoient que des filets moteurs au larynx, tandis qu'ils envoient des filets nerveux mixtes à l'orsophage, au pharynx et a la trachée. Ces différents organes reçoivent, du reste, des nerfs spinal et pneumogastrique, une unnervation directe et indirecte. L'innervation indirecte leur est transmose par l'intermediaire des nerfs récurrents; leur innervation directe est donnée par des tranches immédiatement émanees du spinal et du pneumogastrique.

Quant à savoir quelle part respective revient au spinal et au preumogastrique dans les mouvements si compliques de ces différents organes, de nombreux et memorables travaux, dus aux physiologistes de notre pays (Cl. Bernaro, Chauveau), ont permis de formuler les conclusions suivantes:

Le pneumogastrique est le nerf moteur de l'esophage soit par ses branches queetes, soit par l'intermediaire du nerf recurrent. Le pneumogastrique et le spinal entrent pour une part dans l'innervation du pharynx, le constricteur inférieur reçoit des filets du pneumogastrique par l'intermédiaire du récurrent, et la partie supérieure du constricteur supérieur reçoit directement un rameau du spinal.

Parmi les muscles du larynx, les uns, et c'est le plus grand nombre, muscles constricteurs de la glotte et vocaux proprement dits, tirent leur innervation du nerf spinal par l'intermédiaire du récurrent; les autres reçoivent leur innervation du pneumogastrique, ce sont les crico-thyroidiens, muscles tenseurs des cordes vocales qui reçoivent directement leur innervation du pneumogastrique par le nerf laryngé externe, et les thyro-aryténoidiens postérieurs, muscles dilatateurs de la glotte, et par conséquent respiratoires, auxquels le pneumogastrique envoie ses filets par l'intermédiaire des récurrents.

Ces notions anatomiques étant posées, il nous sera facile de comprendre le mécanisme des symptômes énumérés plus haut dans le cas d'anévrysme aortique, type récurrent.

1º Les accès de dysphagie douloureuse, spasmes de l'œsophage œsophagisme) et spasmes du pharynx (pharyngisme), s'expliquent facilement par l'excitation du neri récurrent dont certaines branches se rendent à la partie supérieure de l'œsophage et au constricteur inférieur du pharynx. Ce sont bien là des symptômes d'excitation, et non de paralysie, car la dysphagie due à la paralysie d'un nerf récurrent serait incomplète et provoquerait une gêne continue, mais ne se traduirait pas par des accès paroxystiques et douloureux, accès qui sont le propre des spasmes musculaires.

2º Les accès de suffocation et de strangulation, ainsi que les troubles de la voix, ont aussi leur explication dans l'excitation du nerf récurrent. Pendant longtemps on a mal interprété ces troubles dyspnéiques. Les auteurs qui les mettaient sous la dépendance du nerf récurrent étaient dans le vrai, mais ils étaient dans le faux en les rapportant à la paralysie du nerf et au relâchement consécutif des cordes vocales. C'est Krishaber qui, en 1866, dans un mé-

moire « sur l'opportunité de la trachéotomie dans les anévrysmes de la crosse de l'aorte », a le premier donné, avec une merveilleuse sagacité, la véritable interprétation de ces accidents dyspnéiques . Il faudrait citer tout entier ce mémoire de quelques pages, où l'auteur se révèle expérimentateur aussi habile que clinicien consommé.

Voici les faits, tels qu'ils ont été établis par Krishaber. Les accès de suffocation qui surviennent chez les gens atteints d'anévrysme aortíque ne sont pas dus à une paralysie du nerf récurrent comme on l'avait supposé; loir d'être paralysé, le nerf récurrent est excité par le voisinage de la poche anévrysmale; loin d'être relâchés, les muscles du larynx sont contracturés à la suite de cette excitation; la glotte, par conséquent, se trouve rétrécie spasmodiquement et la gène de la respiration est due à ce rétrécissement. Cette assertion est confirmée par l'expérimentation et par l'examen laryngoscopique.

La section d'un nerf récurrent chez un animal adulte produit le relàchement de la corde vocale correspondante et la dysphonie, mais la respiration n'est en rien gènée. De même la paralysie d'un nerf récurrent chez l'homme produit le relàchement et l'immobilité de la corde vocale correspondante avec troubles vocaux, mais sans accès de suffocation. Cette paralysie du nerf récurrent s'observe quelquefois dans le cas d'anévrysme aortique, et M. Potain a publié une observation où la paralysie de la corde vocale, constatée au laryngoscope, permet de confirmer le diagnostic d'un anévrysme de l'aorte.

Lorsque, au contraire, on excite chez un animal les nerfs récurrents, les muscles intrinsèques du larynx entrent en action, et, comme les muscles constricteurs l'emportent de beaucoup sur le muscle dilatateur qui est unique, la glotte se trouve rétrécie et l'animal suffoque.

Le même phénomène se produit chez l'homme. Mais comment se fait-il que l'excitation d'un seul nerf récurrent agisse sur les deux cordes vocales à la fois et soit susceptible de

^{1.} Krishaber. Mémoires de la Société de biologie, 1876, p. 132.

produire le spasme glottique; comment une excitation un laterale ast-elle un effet bilitéral? Car enfin la paralysie d'un merf récurrent n'entraîne que la paralysie de la corde voi le correspondante; pourquoi donc l'excitation d'un seul nort, comme c'est le cas dans l'anévrysine aortique, ou dans tonte autre tumei r médiastine, produit-elle le spasme des doux levres de la glotte et les accès de suffocation qui en sont la conséquence? Enchange de la glotte et les accès de suffocation de ce la lintéressant en étudiant le rôle du muscle aryténoiden.

Le muscle arylénoidien, muscle impair, qui s'implante sur les deux bords des cartilages thyroides, a toujours pour effet, lorsqu'il se contracte, de rapprocher ses deux insertions. C'est le seul muscle de l'économie qui étende simultanément son action aux deux côtés d'un organe symetrique. Aussi l'excitation de l'un des nerfs recurrents determine, d'une part, le rétrécissement de la glotte interligamenteuse par l'action des muscles crico-aryténoidien lateral et flivro-aryténoidien du côté correspondant, et, d'autre part, l'occlusion complète de la glotte respiratoire par l'action bilaterale du muscle aryténoidien. Il en résulte des troubles respiratoires et des froubles recaux.

Ces résultats, fournis par l'expérimentation, ont été verifies sur un malade examiné au laryngoscope au moment d'un accès de suffocation provoqué par un anévrysme aertique. La corde vocale gauche (côté de l'excitation du nerf recurrent) était rapprochée du plan médian dans toute sa longueur; la corde vocale droite conservait son etai normal dans ses deux tiers antérieurs, mais l'espace compris entrles cartilages aryténoides, c'est-à-dire la glotte respiratoire proprement dite, était complètement ferme. Il résultait de ce spasme glottique une gêne extrême de la respiratoire et la voix était diteree. L'altération de la voix était due à la tetanisation d'une corde vocale, au rapprochement forcé des arytenoides et à l'anxiète respiratoire. Dans une autre observation⁴ la corde vocale gauche etait parésiée et la

^{1.} Poulstion. Butt. de la Soc. anatomique, 1898, p. 9.

voix était enrouée, bitonale; mais, pendant les accès de suffocation, ou voyait au laryngoscope que les deux cordes, sons l'influence d'un état spasmodique, oblitéraient presque completement la glotte; le spasme atteignait les deux cordes vocales, bien que le nerf ganche (fait véritié à l'autopsie)

fut le scul atteint par l'anevrysme de l'aorte.

Cette étude permet d'expliquer les accès de suffocation. de strangulation, de dysphonie, d'aphonie, de pharyngisme et d'aisophagisme qui accompagnent sonvent l'anéveysme type récurrent. Suivant le cas, ces symptômes apparaissent isolèment ou simultanément, ils se succèdent ou se combinent. Il est difficile d'expliquer pourquoi la présence d'une tunieur au niveau du nert récurrent produit tantôt la paralysie du nerf, tantôt des syn.ptômes d'excitation. Il semblerait, théoriquement, que le nerf doive être d'abord excite pendant une première période où ses fibres sont encore intactes, et plus tard paralysé pendant une seconde pério le où ses tibres sont dissociées et en partie détruites par la compression de la tumeur. Mais il n'en est rien ; dans certaines observations la phase paralytique s'établit d'emblée, sans avoir été precédée par une phase d'excitation, et, dans d'autres observations, on a constaté à l'autopsie une destruction presque complete du nerf récurrent, sans que pour cela le malade ait présenté de symptômes récurrents. Il est également difficile de dire pourquoi les symptômes d'excitation, suffocation, strangulation, surviennent sons formes d'accès intermittents, alors que la cause qui les détermine agit d'une facon continue; mais c'est là une facon de proceder qui est assez habituelle aux troubles du système nerveux qui revêtent fréquemment la forme intermittente, alors que la cause qui les a provoqués est continue.

Quoi qu'il en soit, les symptômes, dont nous venons d'étudier longuement la cause et le mécanisme, permettent de localiser l'anevrysme dans le voismage du nerf récurrent gauche, c'est-a-due dans la region, grave par excellence, où se fait le plus habituellement l'ouverture de produire le spasme glottique; comment une excitation unilatérale a-t-elle un effet bilatéral? Car enfin la paralysie d'un nerf récurrent n'entraîne que la paralysie de la corde vocale correspondante; pourquoi donc l'excitation d'un seul nerf, comme c'est le cas dans l'anévrysme aortique, ou dans toute autre tumeur médiastine, produit-elle le spasme des deux lèvres de la glotte et les accès de suffocation qui en sont la conséquence? Krishaber nous donne l'explication de ce fait intéressant en étudiant le rôle du muscle aryténoïdien.

Ce muscle aryténoîdien, muscle impair, qui s'implante sur les deux bords des cartilages thyroïdes, a toujours pour effet, lorsqu'il se contracte, de rapprocher ses deux insertions. C'est le seul muscle de l'économie qui étende simultanément son action aux deux côtés d'un organe symétrique. Aussi l'excitation de l'un des nerfs récurrents détermine, d'une part, le rétrécissement de la glotte interligamenteuse par l'action des muscles crico-aryténoïdien latéral et thyroaryténoïdien du côté correspondant, et, d'autre part, l'occlusion complète de la glotte respiratoire par l'action bilatérale du muscle aryténoïdien. Il en résulte des troubles respiratoires et des troubles vocaux.

Ces résultats, fournis par l'expérimentation, ont été vérifiés sur un malade examiné au laryngoscope au moment d'un accès de suffocation provoqué par un anévrysme aortique. La corde vocale gauche (côté de l'excitation du nerf récurrent) était rapprochée du plan médian dans toute sa longueur; la corde vocale droite conservait son état normal dans ses deux tiers antérieurs, mais l'espace compris entre les cartilages aryténoïdes, c'est-à-dire la glotte respiratoire proprement dite, était complètement fermé. Il résultait de ce spasme glottique une gêne extrême de la respiration et la voix était altérée. L'altération de la voix était due à la tétanisation d'une corde vocale, au rapprochement forcé des aryténoïdes et à l'anxiété respiratoire. Dans une autre observation⁴ la corde vocale gauche était parésiée et la

^{1.} Poulalion. Bull. de la Soc. anatomique, 1898, p. 9.

voix était enrouée, bitonale; mais, pendant les accès de suflocation, on voyait au faryngoscope que les deux cordes, sous l'influence d'un état spasmodique, oblitéraient presque completement la glotte; le spasme atteignait les deux cordes verales, bien que le nerf gauche (fait vérifié à l'autopsie)

fut le seul atteint par l'anévrysme de l'aorte.

Cette étude permet d'expliquer les accès de suffocation, de strangulation, de dysphonie, d'aphonie, de pharyngisme et d'æsophagisme qui accompagnent souvent l'anevrysme type recurrent. Suivant le cas, ces symptômes apparaissent isolément ou simultanément, ils se succèdent ou se combinent. Il est difficile d'expliquer pourquoi la présence d'une tumeur au niveau du nerf récurrent produit tantôt la paralysie du perf, tantôt des symptômes d'excitation. Il serablerait, théoriquement, que le nerf doive être d'abord excite pendant une première période où ses fibres sont encore intactes, et plus tard paralyse pendant une seconde perio le où ses fibres sont dissociées et en partie détruites par la compression de la tumeur. Mais il n'en est rien ; dans certaines observations la phase paralytique s'établit d'emblée, sans avoir éte precèdee par une phase d'excitation, et, dans d'autres observations, on a constaté à l'autopsie une destruction presque complete du nerl'récurrent, sans que pour cela le malade ait présenté de symptômes récurrents. Il est également difficile de dire pourquoi les symplomes d'excitation, suffocation, strangulation, surviennent sous formes d'accès intermittents, afors que la cause qui les détermine agit d'une facon continue; mais c'est là une façon de procéder qui est assez habituelle aux troubles du système nerveux que revêtent frequemment la forme intermittente, alors que la cause qui les a provoqués est continue.

Quoi qu'il en soit, les symptômes, dont nous venons d'étudier longuement la cause et le mécanisme, permettent de localiser l'anevrysme dans le voisinage du nerf recurrent gauche, c'est-a-dire dans la région, grave par excellence, où se fait le plus habituellement l'ouverture de l'anévrysme dans la trachée et dans les bronches. L'anévrysme, je le répète, peut n'être pas volumineux, il peut ne pas dépasser le volume d'un œuf, d'une noix; mais, localisé dans cette région, il est fort redoutable.

Terminaison. — L'anévrysme aortique met plusieurs années à se développer, sa guérison est malheureusement l'exception et il provoque la mort de diverses manières. Dans la moitié des cas environ, la mort survient sans qu'il y ait eu rupture de l'anévrysme; le malade meurt de pneumonie, car la pneumonie suppurée est fréquente dans le cours de l'anévrysme aortique, il meurt de phthisie pulmonaire, d'asphyxie consécutive à la compression de la trachée et des bronches, d'accidents provoqués par la compression des vaisseaux pulmonaires ou de la veine cave; parfois, ainsi que dans les deux cas que j'ai récemment observés, il succombe à des accès d'angine de poitrine.

Quand la mort est la conséquence de la rupture de l'anévrysme, la rupture se fait par ordre de fréquence dans la trachée et les bronches, dans la plèvre, dans le péricarde, dans les poumons, dans l'œsophage, et très rarement vers la peau.

1. Voici quelle est la fréquence relative de ces perforations (Ball et Charcot. Dictionn. des sciences médicales, t. V, p. 546):

OTCHIOSEC MIDICO I .					-													
Péricarde																		8
Artère pulmonaire .																		2
gauche.					·	·	į.				ï	i	Ĭ	Ċ		Ċ	Ī	11
Plèvre. : gauche. droite .									٠	i	i				ì	Ċ		8
Médiastin antérieur.					į.			i		i			ì			i		8
Poumon gauche																		6
Trachée																		3
(gauche.						٠					i				ï	i	Ĺ	
Bronches droite .					·				·	Ċ	ï	į.	i			i	į.	1
Bronches { gauche . droite . deux bron	ıc	he	5-															3
Esophage		٠																5
Duodénum					·									·				1
Péritoine																		2
Sous le péritoine .					ì			Ċ							Ċ			5
Tissu cellulaire de la	Da	ıΓC	i	th	or	ac	iα	ue	а	nt	ér	ieı	in	е.		ì	ì	2
Rupture à l'extérieur						_		Ü			Ĭ			į		ĺ		- 4
Mort sans rupture					ì						1							54

Lorsqu'un anéveysme aortique s'ouvre dans la trachée ou dans une bronche, l'hémoptysie qui en est la conséquence est parfois si violente et si subite que la mort survient en quelques minutes. l'ai observé cette mort presque fondrovante chez un des malades dont l'observation est consignée dans la thèse d'un de mes élèves, M. Verdie, et chez un autre malade dont l'observation a été rapportée par mon interne M. Barbe 1. Mais, dans d'autres cas, l'anévrysme aortique, quel que soit le lieu de sa rupture, peut provoquer une série de petites hemorrhagies, qui durent des jours et des semaines avant d'entrainer la mort. Dans un certain nombre d'observations, le malade rend pendant plusieurs jours, à plusieurs reprises, des crachats sanglants, qui sont comme le prelude de la terrible hémoptysie qui doit l'emporter plus tard. J'ai éte temoin d'un fait de ce gence, dont l'observation a été rapportee par mon interne M. Jean a.

L'ouverture de l'anévrysme dans la plèrre est un mode de terminaison assez fréquent ; le sang peut s'infiltrer lentement dans la plevre et produire un hématome pleural dont on méconnaît parfois l'origine. On pratique une ou deux thoracentèses, et, lorsque le malade meurt, on est surpris de trouver à l'antopsie un épanchement de sang dans la plèvre, consécutif à l'ouverture d'un anevrysme aortique.

L'ouverture dans le péricarde n'est pas rare, puisque

M. Godart a réuni 47 observations.

L'ouverture de l'anévrysme à la peau se fait dans des conditions différentes : tantôt la perforation se fait à l'extérieur, tantôt la rupture est sous-cutanée et il en resulte un épanchement sanguin diffus qui peut envahir plusieurs régions et se propager au loiné.

1. Bull. de la Société clinique, 1881

3. Godart. Th. de Paris, 1880.

^{2.} Jean. Bulletin de la Société anatomique, 1877.

^{4.} Rauzier, Montpellier, 1890. Pétrowitch. Anerrysmes diffus thoracques. Th. de Paris, 1890.

Diagnostic. — L'anévrysme de l'aorte thoracique et l'aortite chronique avec athérome et dilatation générale de l'aorte ont bien des symptômes communs; les douleurs, la dyspnée, les accès d'angine de poitrine s'observent dans les deux cas, les ruptures de l'aorte et les hémorrhagies consécutives s'observent également dans les deux cas: mais. contrairement à la dilatation générale, l'anévrysme forme tumeur, et c'est justement cette tumeur, souvent saillante et résistante, qui est l'origine des signes distinctifs; c'est la tumeur qui transforme les caractères des pouls radiaux, c'est la tumeur qui, par ses battements, donne la sensation de deux cœurs dans la poitrine, c'est la tumeur qui détermine la compression de la trachée avec cornage, la compression des veines avec œdèmes et dilatations variqueuses consécutives, la compression du nerf récurrent avec tous les symptômes que j'ai longuement étudiés.

Les tumeurs du médiastin déterminent, elles aussi, des symptòmes de compression, mais ces tumeurs (cancer, adénopathie) ne présentent ni un double centre de battements, ni les souffies de l'anévrysme, ni l'inégalité et le

défaut de synchronisme des deux pouls.

Il faut faire également le diagnostic de l'anévrysme artérioso-reineux de l'aorte, car l'aorte peut communiquer avec la veine cave supérieure, avec les oreillettes, l'artère pulmonaire et le ventricule droit, mais ce diagnostic est parfois fort difficile, les symptômes ne sont habituellement que l'exagération des symptômes qu'avait fait naître préalablement la compression d'un tronc veineux, œdème, cyanose, circulation collatérale, tendance au coma. A l'auscultation on peut percevoir un bruit de souffle continu avec redoublement au moment de la systole cardiaque.

Reste à faire enfin le diagnostic entre l'anévrysme de l'aorte et l'anévrysme du tronc brachio-céphalique. Dans ce dernier cas les signes distinctifs sont les suivants : saillie de la clavicule droite; voussure et matité de la région claviculaire droite; battements et souffles localisés à cette région; compression veineuse droite, stase jugulaire à droite, douleurs cervicales et trachéales plus intenses du côte droit.

Traitement. — Le traitement de l'anévrysme de l'aorte est general et local. Le traitement local de la poche anévrysmale par l'électro-puncture à donné de bons résultats; ce moyen, encore à l'etude, a paru d'une certaine efficacité à. On ne peut encore se prenoncer sur les injections de gélatine (Lancereaux). Le traitement mercuriel sera étudié au chapitre suivant au sujet des anévrysmes syphilitiques.

§ 6. SYPHILIS DE L'AORTE ANÉVRYSMES AORTIQUES SYPHILITIQUES

Dans mes cliniques de l'Hôtel-Dieus, j'ai consacré trois leçons à cette importante question; elles me serviront à ecrire ce chapitre de pathologie.

Discussion. — Aortite subarque et chronique, dégénérescence athéromateuse et gommense, lésions de l'ordine aortique et des valvules sigmoides, grands anéveysmes, anevrysme sacciforme à type récurrent, petits anéveysmes multiples et cupubformes, coronacite obliterante, coronarite avec anévrysmes miliaires : telles sont les nombreuses lésions aortiques que peut engendrer l'infection syplultique.

La syphilis aortique ne se traduit pas toujours, il s'en faut, par des lésions diffuses; dans bien des cas, ces lesions se cantonnent à tel ou tel segment du vaisseau, realisant

Dujardin Beaumetz et Proust, Trait, des aneur, nort par l'électropuncture, Assoc, franç, pour l'av. des sciences, Paris, 1878.

^{2.} Chalment. Tratement des anevrysmes de l'aorte thorac que. R. cue de medeerne, a rit 1887

^{5.} Ulm. med. de l'Hotel-Dieu, 1897. Syphilis de l'aorte, 4°, 5° et 6° legons.

ainsi une sorte d'aortite segmentaire, qui n'est pas sans analogie avec les artérites segmentaires syphilitiques. Il en résulte des types cliniques distincts qui se présentent avec un ensemble de signes et de symptômes qui leur sont propres. Aussi ne sera-t-il plus suffisant, à l'avenir, de décrire en bloc les altérations syphilitiques de l'aorte thoracique; il faudra, dans la mesure du possible, dégager certaines modalités, ainsi que je m'efforcerai de le faire dans ce chapitre.

Mais avant tout il faut être bien convaincu que les lésions aortiques que nous allons étudier sous la rubrique de lésions syphilitiques sont bien de nature syphilitique: ceci

ne devra laisser aucun doute dans l'esprit1.

La connaissance des artériopathies syphilitiques est de date récente; il n'y a pas longtemps que de bons esprits doutaient de l'action de la syphilis sur les artères, et aujourd'hui encore on trouve des auteurs quelque peu rebelles aux notions que je vais exposer concernant l'action de la syphilis sur l'aorte¹. Que la syphilis frappe les artères, au même titre que bon nombre de maladies infectieuses, cela n'a rien de surprenant, et il est évident que les artérites syphilitiques doivent rentrer dans le cadre des artérites infectieuses. Toutefois, la preuve n'en est faite, ni par l'agent pathogène de la syphilis, que nous ne connaissons pas, ni par la configuration des lésions artérielles, qui, souvent, n'ont rien de spécial; mais, par contre, nous trouvons des preuves et des arguments concluants dans l'efficacité du traitement spécifique et aussi dans d'autres considérations.

Quand un syphilitique atteint de lésions tertiaires est pris en même temps d'artérite syphilitique oblitérante ou ectasiante dans des régions accessibles à la vue (membres et visage), et quand ce syphilitique, soumis au traitement spécifique, guérit en même temps de ses lésions tertiaires et de son artérite, il est évident que l'artérite en question était

de nature syphilitique.

^{1.} Jaccoud. Leçons cliniques de la Pitié, 1887, p. 527.

Quand un individu, jeune encore, n'ayant eu jusque-là aucone raison pour avoir ni arterite, ni atherome, vient a contracter la syphilis, et quand cet individu, des les premiers mois de son infection syphilitique, est atteint d'artérite cérébrale, aboutssant tantôt à l'obbrération de l'artére avec toutes ses conséquences, tantôt à l'anevrysme et à sa rupture (voir le chapitre de la syphilis cérébrale), il n'est pas possible de nier une relation directe entre la syphilis et l'arteriopathie.

Eh bien, la syphilis qui atteint ainsi avec une prédilection marquée les arteres cerebrales et qui frappe également les artères périphériques, la temporale, la radiale, la poplitée. la femorale, le trone brachio-cephalique, la syphilis n'a point de raison pour ménager l'aorte, et elle ne la ménage pas en effet. Quand une aortite avec anévrysme se déclare chez un jeune homme, à la sixieme année d'une infection syphilitique, alors qu'on ne trouve chez cet homme aucune autre cause capable d'expliquer l'aortite, il est rationnel de mettre la lésion de l'aorte sur le compte de la syphilis tobservation de Kalindéro et Babes). Onand un individu. quatre ans, six ans, dix ans après son infection syphilitique, est pris des douleurs angoissantes d'une aortite, et quand cette aortite guérit sous l'influence du traitement specifique, il est naturel de mettre l'augine de poitrine et la lésion de l'aorte sur le compte de la syphilis (observations de Hallopeau, de Rumpf, de Vicenzo Vitone et observation person-Quand, chez un syphilitique, se déclare une actérite sylvienne oblitérante qui cède au traitement specifique il est rationnel d'attribuer à la syphilis cette artérite cérébrale, et si ce même individu, quelques années plus tard, est atteint d'aortite avec anevrysme, il est tout aussi meturel d'attribuer à la syphilis la lésion aortique (observation personnelle). - Quand une aorbite avec son cortège sympromatique apparaît chez un individu atteint de syphilides pustulo crustações, il est bien difficile de ne pas admettre que ce sont là deux manifestations tertigires syphilitiques, se faisant sumitanément ou successivement, l'une à la

- B. Syphilis de l'orifice aortique avec insuffisance aortique.
 - C. Grands anévrysmes de l'aorte.
 - D. Anévrysme type récurrent.
 - E. Petits anévrysmes multiples, cupuliformes.
- F. Coronarite oblitérante et anévrysmes miliaires des coronaires.

Cette classification n'a rien d'absolu, il s'en faut; elle ne concerne pas les cas, où l'aortite syphilitique se diffuse sur l'aorte thoracique, mais elle est parfaitement applicable aux cas assez nombreux dans lesquels l'aortite syphilitique se localise ou prédomine en une région circonscrite de l'aorte, à la façon des artérites segmentaires.

A. AORTITE SYPHILITIQUE SUS-SIGMOIDÏENNE

Dans ce type, la lésion syphilitique se cantonne à la première portion de l'aorte ascendante, formant ainsi une



sorte d'aortite segmentaire qu'on pourrait appeler aortite sus-sigmoïdienne. Sur la planche ci-dessus, l'aorte est lar-

gement ouverte et on voit la région sus-sigmoidienne qui occupe une certaine étendue au-dessus des trois valvules sigmoides et des deux artères coronaires. C'est cette aortite syphilitique sus-sigmoidienne que nous allons d'abord étudier.

En pareille circonstance, l'aortite syphilitique ne se traduit que par des symptômes douloureux et augoissants (angor pectoris). La douleur, légère ou violente, passagere ou continue, quelquefois paroxystique et terrible, avec étouffements et constriction thoracique, avec toutes les icradiations de l'angor pectoris, a son point maximum à la region sternale, à la region précordiale. Cette région est

douloureuse à la pression.

Chez un malade atteint de ces symptômes douloureny et angoissants, l'attention est aussitôt appelée du côté de l'aorty; on percute, mais on peut ne pas trouver d'ampliation du vaisseau; on ausculte, mais on ne constate aucun souffle. aucune lésion de l'orifice aortique. En pareille circonstance, et en l'absence de toute lésion appreciable, on fait toutes les suppositions possibles, on pense à une nevralgie du plexus cardiaque, au tabagisme, à l'hystérie, à la cardialgie In tabes, en un mot à toutes les causes capables de provoquer des névralgies cardiaques, et on ne pense pas assez à la syphilis, parce que cette syphilis date déjà de dix, douze ou quinze ans, et, il faut le dire, parce que cette aortite syphilitique sus sigmoidienne n'a pas encore été suffisamment décrite. Je la considére, pour ma part, comme l'une des manifestations les plus fréquentes de la syphilisaortique: le siège et la nature des douleurs qu'elle suscite suffisent pour attirer l'attention et pour conduire au diagnostic.

Ces douleurs n'ont men qui donve nous surprendre; il n'est pas necessaire de grandes theories pour les expliquer; n'oublions pas que les afferites syphilitiques sont sou vent extremement douloureuses un malade de Leudet avait de très vives doulours aux arteres temporales, atteintes d'artérite syphilitique; un de mes malades souffrant beaucoup de l'artère radiale atteinte d'anévrysme syplatitique; les gens qui ont des arterites cerebrales syphilitiques (teone basiliaire, sylvienne), ont parfais des céplulées terribles provoquées par leur artèrite. Même remarque s'applique à l'aortite syphilitique; pourquoi ne serait-elle pas, elle aussi, extrémement douloureuse alors que l'aorte confine aux nerés du plexus cardiaque tonjours prêt à reproduire le syndrome de l'angor pectoris? La douleur sternale, rétro-sternale, angoissante, avec irradiations au ron et au bras gauche, tont cela peut être le fart de l'aortite syphilitique, surtout lorsqu'elle occupe le segment

sus-sigmoidien.

Les quelques observations que je vais citer prouvent la vérité de ce que l'avance. Il y a une gunzaine d'années, je vovais avec M. Potain une dame, encore jeune, attemte de crises violentes d'angine de portrine, les douleurs étaient venues progressivement depuis quelques semannes et avaient fini par atteindre une très vive intensité. Ces douleurs étaient continues, entrecoupées de crisés paroxystiques, angoissantes, ayant tous les caractères de l'augor pectoris. L'orifice aortique était sain, l'aorte n'était nullement dilatee; cette femme n'était pas à l'âge de l'atherome, et nous ne tronvions chez elle aucune cause d'aortite; le tabagisme. l'hystérie, le tabes, ne pouvaient être incremines, Contre ces donleurs, tous les traitements furent employès sans succès; la glace en permanence donnait sente quelque soulagement. Sur ces entrefartes, apparatnue alcération tertaire syphilitique de la cuisse droite Le traitement spécifique fut aussitôt nus en usage; l'ulceration ne lui pas lorgue à guerre, mais, chose plus remaiquable, les douleurs de l'angor pertoris diminuerent tors rapidement d'intensité et dispargient completement. Or, e le demande, qu'avant donc cette malade, sinon une pousser d'aortite syphilitique, qui avait lai-se infact l'orifice actique, et qui s'amenda rapideraent sous l'influence fatra to cont specifique, alors qu'elle avait resiste à tous le and a moyens mis en usage.

Il y a quelques années, je voyais avec MM. Duplay et Bamond un monsieur agé d'une cinquantaine d'années, ayant une syphilis tertiaire scrpigineuse qui avait ravagé une partie de la cuisse droite. A la suite d'un traitement intense et prolongé, le malade finit par guérir. Cinq aux plus tard, it vint me consulter pour des douleurs très vives qu'il éprouvait à la région cardio-aortique. L'auscultation la plus minutieuse ne me permit de découvrir aucune lésion de l'orifice aortique. Je pensaj à une poussée d'aortite syphilitique sus-sigmoidienne, sans empiètement sur l'orifice. Instruit par la syphilis tertiaire serpigineuse constatée chez le malade cinq ans avant, je prescrivis un traitement specifique qui ne fut pas agréé par le malade. A dater de ce moment je ne sais ce qui advint, mais quelques mois plus tard M. Ramond fut appelé la nuit en toute hate auprès de ce monsieur qui était en proie aux douleurs précordiales les plus terribles, et qui succomba en quelques heures aux conséguences de cette aortite qu'il n'avait pas voulu soigner.

M. Hallopeau a publié, sur le sujet qui nous intéresse, un très intéressant mémoire dans lequel il met en relief l'angine de poitrine syphilitique. Le malade observé par M. Hallopeau était un homme de trente six ans ayant en, dix aus ayant, une syphilis hénigne régulièrement traitée. Il fut pris pendant la unit de vives douleurs à la région precordiale avec irradiations à l'épaule gauche et augoisse profonde. Les jours suivants la même crise augoissante et douloureuse se reproduisit plusieurs fois dans les 24 heures, les douleurs poussant leurs irradiations jusqu'au coude gauche et jusqu'a l'extremite des trois derniers dougts. Les symptômes d'augine de portrine disparurent complètement par le traitement mixte mercunel et judqué.

Dans le memoire auquet je viens de faire allusion, M. Hatlopeau à reum les trois observations suivantes : la première

Ballopeau, Annoles de deconitologie et de syphiligrapiae, décembre 1887.

de ces observations, rapportee par Rumpf, concerne un homme de vingt-neuf ans, ayant eu six ans avant un chancre syphilitique suivi d'accidents secondaires, quand il éprouva des douleurs violentes à la région précordiale avec irradiations dans le dos et au bras gauche. Ces crises douleureuses revenaient sous forme d'accès et s'accompagnaient de sensations de constriction thoracique, d'angoisse et de palpitations; elles furent d'abord assez espacées, puis elles devinrent quotidiennes. L'auscultation ne décelait aucun bruit anormal à l'orifice aortique, ce qui prouve que l'aortite sus-sigmoïdienne n'avait pas empiété sur l'orifice aortique. L'âge du sujet excluait l'athérome, la syphilis seule pouvait être incriminée. Le traitement donna raison au diagnostic et la guérison survint d'une façon définitive.

L'es deux autres observations sont dues à Vicenzo Vitone. L'un de ses malades, âgé de trente-quatre ans, fut pris, quatre ans après sa syphilis, de céphalée avec accidents vertigineux et plus tard de crises de douleurs précordiales avec angoisse, suffocation, et irradiations dans le bras gauche. Ces accès se reproduisaient plusieurs fois par jour. A l'auscultation on ne constatait aucune lésion de l'orifice aortique, sans doute parce que l'aortite était cantonnée au segment sus-sigmoïdien. Il s'agissait bien d'accidents syphilitiques, car des injections sous-cutanées de un centigramme de sublimé, pratiquées tous les jours, arrètérent ces accès d'angor pectoris.

L'autre observation de Vicenzo Vitone concerne également un syphilitique atteint d'accès d'angine de poitrine, se renouvelant plusieurs fois par jour, sans qu'il fût possible de découvrir à l'auscultation la moindre tésion ae l'aorte ou du cœur. Cette fois encore, les accidents d'angor pectoris, certainement tributaires de l'aortite syphilitique sussignoidieune, furent guéris par des injections sous-cutanées de calomel.

Voilà un nombre respectable d'observations qui prouvent que l'aortite syphilitique peut être extrêmement douloureuse; et de même que l'artérite syphilitique cérébrale trahit sa présence par la céphalée, de même l'aortite trahit sa présence par les symptômes habituels de l'angine de poitrine, depuis les formes atténuées jusqu'aux formes les plus terribles. Tant que la lésion reste limitée au segment sus-sigmoiden de l'aorte, tant que les valvules sigmoides ne sont pas envahies, tant que l'orifice aortique reste sam, on ne perçoit ni autres signes ni autres symptômes; les symptômes d'angor pectoris sont seuls temoins de la lésion, ils sont du reste suffisants pour mettre sur la voie du diagnostic.

Je ne saurais done trop appeler l'attention sur cette aortite syphilitique sus-sigmoidienne, qui, je le répete, est une des localisations de prédilection de la syphilis de l'aorte. Trop souvent, en face d'un malade atteint d'anguie de poitrine, et que n'est pas athéromateux, qui n'a ni lésion de l'orifice aortique ni ectasie de l'aorte, trop souvent on incline vers le diagnostic de simple névralgie aortique, névealgie tabasique, hystérique, arthritique, on méconnaît la nature veritable du mal; on accuse le malade de trop fumer ou de trop boire; ou supprime chez lui le tabac, le thé, l'alcool, et on se figure avoir fait une thérapeutique suttisante; c'est une erreur. Un n'est pas assez familiarise avec cette idee que l'aortile peut éclater dix, douze, quinze ans apres l'infection syphilitique, à une époque où le malade lui-même n'y pense déja plus. et on ne refléchit pas assez à ce fait, que cantonnée au segment sus sigmoidien. l'aortite peut ne susciter d'autres symptômes que ceux de l'angor pectoris sans signes orificiels. Or il est d'antant plus important de ne pas commettre une erreur, que cette aortite syphilitique, prise à temps, à ses débuts, est habituellement curable, tandis que livrée à elle-même elle peut al outir aux plus funestes conséquences, à l'envahissement des valvules sigmoides et des arteres coronaires, à l'ectasie de l'aorte, à la formation d'anévrysmes cupuliformes, à la rupture du vaisseau.

B. SYPHILIS DE L'ORIFICE AORTIQUE INSUFFISANCE AORTIQUE STPHILITIQUE

Après avoir décrit l'aortite syphilitique du segment sussigmoïdien, étudions-la dans son extension à la région orificielle, et voyons ce qu'elle fait de l'orifice aortique et des valvules sigmoïdes. Pour donner une idée de ce processus, je n'ai qu'à retracer l'histoire d'un de mes malades de l'Hôtel-Dieu. Cet homme, âgé de quarante-cinq ans, gardien de la paix, d'apparence très vigoureuse, éprouve depuis quelque temps des douleurs cardiaques si angoissantes, des étouffements si pénibles, qu'il ne lui est pas possible de continuer son métier. Il ne peut plus garder sa tunique boutonnée, car la moindre pression à la région sternale lui est insupportable. En outre, à l'occasion du moindre mouvement, et parfois sans cause apparente, éclatent des crises d'angine de poitrine avec tout leur cortège symptomatique.

Depuis quelque temps, la situation est devenue intolérable : cet homme ne peut balayer sa chambre, il ne peut se promener, même très lentement, d'un arbre à un autre, ainsi que le font les gardiens de la paix dans leur pérégrination, sans être pris d'angoisse et de suffocation qui l'arrêtent net. La percussion de la région sterno-costale provoque d'assez vives douleurs. A l'auscultation, on constate que cette angine de poitrine est associée à une aortite avec lésions valvulaires et insuffisance aor-

tique.

Ce premier diagnostic étant posé, il fallait le compléter et connaître la cause de la lésion aortique et de l'angine de poitrine. Or, notre malade n'est pas atteint d'artériosclérose au vrai sens du mot, ce n'est pas un rénal, car il n'a ni albuminurie, ni aucun des petits accidents du brightisme, c'est un aortique, avec insuffisance de l'orifice et hypertrophie du cœur.

L'insuffisance aortique est ici consécutive à une lésion de l'aorte et non pas a une lésion du cœur; les valvules signoules ont été envahies du côté de l'endartère et nou pas du côté de l'endocarde, de qui permet d'établir cette distinction, c'est que l'insuffisance aortique consécutive aux lésions de l'endocarde, celle qu'on voit le plus habituellement chez les thumatisants, cette insuffisance là est rarement douloureuse, elle peut poursuivre son évolution pendant un temps assez prodongé saus provoquer les crises douloureuses et dyspnéques de l'angue de pourme. Au contraire, l'insuffisance aortique cous en tive aux lésions de l'aorte est prévedée et accompagnée de symptômes douloureux et angoissants que provoquent les aortifes.

Mais il ne suffit pas d'avoir fait chez notre homme le diagnostic d'aortite et d'insuffisance aortique, il faut encore savoir quelle est la cause de ces lésions. Or, il a été insqu'ici indemne de toute maladie infectieuse pouvant provoquer l'aortite, mais il a eu, il y a da-sept ans, un chancre syphibique suivi d'adénopathies inguinales, de plaques muqueuses de la bouche, etc. l'étais donc autorise à forre le diagnostic d'aorbite syphilitique avec insuffisance valvulaire. Le traitement à confirme le diagnostic. l'ai fait pratiquer une quinzante d'injections uiercurielles (solution hudeuse de bi-jodure de mercure), et l'on a recommencé une nouvelle serie qui a dure encore donze pours. L'amelioration est survenue progressivement: elle était même si satisfaisante, six semaines après son entrée à l'hôpital, que le malade était capable de reprendre son service de gardien de la paix Depuis cette epoque, cet homme revient nous your fous les aux, on le soumet an traitement mercuriel et les grands aceidents n'ont plus reparu.

Cette observation est un type d'insuffisance aortique associée à l'aortite syphilique. La lésion de l'orifice n'a nullement éte ameliorée par le traitement; le souffle aortique du second temps a conservé sa même intensité. parce que la lésion orificielle est confirmée et irremediable; mais du moins le traitement à eu la plus grande efficacité sur les symptômes dysphenques et douloureux, on pout esperer que la lesion ne sera pas fatalement progressise et pourra être enrayée.

C. ANÉVRISMES SEPHILITIQUES DE L'AORTE

L'aortite syphibitique peut aboutir à la déformation, à la dilatation du vaisseau et a la production d'anévrysnes de toutes dimensions; on en voit même qui prennent des proportions considérables, aiosi que le témoigne la planche ci-dessous, concernant un de mes malades de l'Hétel-Ovas.



Chez cet homme, atteint d'anévrysme de la crosse, les premiers avertissements de la lesion aortique datent de deux aus; le malade éprouva de violentes douleurs à la

region cervicale gauche, et au bras gauche sans aucun symptôme d'angor pectoris. Il était si peu oppresse qu'il ponyait, sans le moindre essoufflement, se hyrer aux travaux faligants de sa profession et monter plusieurs étages en portant sur ses épaules des pouls assez considérables. Les vives douleurs qu'il éprouvait n'avaient pas les caractères des douleurs angoissantes et dyspueu,ues qui caractérisent les aortites des types précédents. Il lant dire que la localisation des lésions etait toute différente, et tandis que, chez les autres malades, l'aortite sus sigmotdienne retentissait sur les branches du plexus cardiaque, sous forme d'angine de pottrme, iet l'anévrysme de la portion terminale de la crosse de l'aorte laissait infact le termtoire du plexus cardiaque, mais retentissait sur les branches

du plexus branchial.

Des le debut de ses névralgies cervico-branchiales, cet homme fut a l'hôpital Saint-Louis consulter M. Fournier. qui porta le diagnostic d'anevrysme syphilitique de l'norte. tie malade est en effet un syphilitique; il a en, à l'age de vingt-trois ans, un chancre survi d'accidents secondaires, pins d'a été pris en 1884 d'endartérile «yphilitique oblitérante de l'artère sylvienne ganche, pour laquelle je hu ai donné des soms à l'hopital Saint-Antoine. A cette enoque, après une période de céphalée violente, se declara une hemiplégie droite avec aphasie; je vis le malade quelques jours après les accidents et je prescrivis, sans perdre un instant, un traitement intense dructions mercurielles et jodure de polassium); l'aphible et l'hemiplegie s'amenderent progressivement jusqu'à complete guéri-on.

Dix ans après cette atérité cérébrale expludique, cet homme fut pris d'une aortite de mome nature, dont l'anevissme fut l'aboutissant, Tous ces détails Carent connus de M. Fourmer, que n'hesita pas a voir dans ces différentes mamfestations la sunature d'une sydules, qui a div ans de distance frappart l'artère silvienne et l'artère poile. La preuve que cette portite etait fuen de nature syphilitique, c'est que le trailement institué par M. Fournier, les frictions mercurrelles et l'indure de potassium curent raison des névralgues cervien brachiales qu'aucun autre traitement n'avant pu calmer. L'anévrysme, lui, ne fut point modifié, car il s'agissant là de lésions anciennes qui ne rétrocédent pas, mais les symptômes extrémement douloureux provoqués par cet anévrysme cédérent complétement au traitement specifique. Cet homme est venu nous trouver pour ces mémos nevralgies qui dans ces dernièrs temps étaient devenues intolérables, je l'ai énergiquement traité, et sous l'influence du traitement spécifique les douteurs et l'insomnie ont dispard.

Autre observation: En 1884, je recevais à l'hôpital Saint-Antoine un malade de trente-six aus atteint d'un énorme anevrysme syphilique de l'aorte. Cet honune avait en à l'age de quinze ans une syphilis qui fut suivie plus tard d'ulcérations tertiaires avec cicatrices indélébiles, et d'exostoses très douloureuses. Vers la fin de 1882, seize ans après le chancre, apparurent à l'épaule droite des douleurs revenant d'abord par accès, plus intenses la nuit, douleurs qui s'étendirent à tout le bras et au côté droit de la poitrme. En juin 1885, survint un ordème de la paror thoracique du côté droit avec dilatation veineuse considerable. Vers cette époque, M. Hillard, avant constaté des battements à droite du sternuni, diagnostiqua un anévissme aortique syphilitique et prescrivit le sirop de Gibert et l'exdure de potassium. Sous l'influence du traitement, l'œ lemeet la circulation collatérale dispararent, mais bientôt les douleurs reprirent avec intensité et le malade fut recu dans mon service. Je constatai à droite du sternum, à la place des premières côtes, qui avaient disparu, un pnevivsme volumineux, de 7 centimètres sur 5, dans ses deux dumètres.

Les douleurs étaient si vives au bras et à l'épaule, que le malade était absolument privé de sommeil et de repos. Il était indéniable que cet homme avait été atteint d'une sèrie d'accidents syphilitiques dont le dernier était l'anc vrysme de l'aorte. Je tis pratiquer des frictions merchrielles et je donnai l'iodure de potassium à la dose croissante de 6 à 48 grammes par jour. Le résultat du traitement ne se fit pas attendre : les douleurs diminuerent, les muits devintent medieures, mais on ne put constater aucune moduication appréciable dans l'état de l'anévrysme. In jour, vers midi, le matade fut pris d'une hémoptysie fondroyante et succomba en quelques minutes.

A l'autopsie, énorme dilatation de l'aorte ascendante et de la crosse de l'aorte, dont les parois sont épaissies. La poche anévrysmale est parsemée de petits anévrysmes secondaires, les uns sont excavés en capule, les autres sont suitants sous forme de nodosités dues à des couches stratitiées de fibrine qui comblent la cupule et qui s'élèvent au-dessus de la paroi artérielle. En réalité, dans la poche de cet anévrysme s'était faite une véritable eruption de petits anevrysmes dus à des gommes circonscrites, lésion bien étudiée depuis par MM. Letulle, Kalindéro et Baliès.

Je crois inutile de multiplier les observations; un de mes élèves, M. Verdié, dans sa thèse inaugurale¹, et plus taul M. Jaccoud, dans ses cluiques de la Pitié, ont reuni un grand nombre de ces anéveysnes aurtiques syphilutiques.

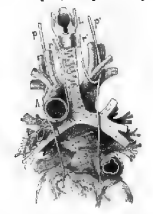
Les anévrysmes syphilitiques peuvent occuper tous les points de l'aorte thoracique, aorte ascendante et crosse de l'aorte. Les lesions constatces à l'autopsie sont quelque peu differentes. Tantôt le processus semble généralisé à une partie du vaisseau, l'aorte est ectasiée, deformée, épaissie, parsemée de plaques athéromateuses en differents en freits ; tantôt l'aorte est presque normale dans le reste de sou étendue et l'aortite syphilitique est limitee au segment du vaisseau sur lequel s'est développe plus tard l'anévrestie.

^{1.} Verdie. Anéorysmes syphilitiques de l'aorte. Ta. de Paris, 1981.

D. ANÉVRYSME DE L'AORTE, TYPE RÉCURRENT.

Occupons-nous maintenant de l'anévrysme aortique que j'ai dénommé depuis longtemps anévrysme aortique type récurrent. Je lui ai donné ce nom, parce que cet anévrysme se développe dans la région de l'aorte qui confine à l'anse du nerf récurrent gauche et parce que c'est au voisinage de ce nerf qu'il emprunte ses syptômes les plus saillants.

Les détails anatomiques, cliniques et expérimentaux con-



On voit sur cette planche l'artère aorte A. dans la région où se développe l'anévrysme type récurrent. L'aorte, en contact avec la partie inférieure de la trachée et avec la bronche gauche, est embrassée par l'anse du nerf récurrent gauche, r. — Du côté droit, l'anse du récurrent r, placée beaucoup plus haut, embrasse l'artère sous-clavière. — L, Larynx, — p, p', nerf pneumogastrique.

cernant cette variété d'anévrysme aortique ont été étudiés au chapitre précédent au sujet de l'anévrysme de l'aorte; j'y renvoie le lecteur. La dysphagie douloureuse, les accès de pharvugisme (spasmes du pharyux), les accès d'œsophagisme (spasme de l'œsophage), les accès de suffication et de strangulation (spasme de la glotte), les troubles de la voix (paralysie d'une corde vocale), et, dans quelques cas, des douleurs thoracques, sont les symptômes qui permettent de lorabser l'anévrysme dans le voisinage du nerf récurrent gauche, c'est-à-dire dans le voisinage du nerf récurrent gauche, c'est-à-dire dans la région, grave par excellence, ou se fait de plus habituellement l'ouverture de l'anévrysme dans la trachée et dans les bronches. L'anévrysme, je le répèle, peut n'être pas volumneux, il peut ne pas dépasser le volume d'une noix, mais, localisé a cette région, il est fort redoutable; les observations survantes en sont la preuve.

La première de ces observations est tirée de la thèse de M. Ordonneau! : elle concerne un homme de cinquantehuit ans qui était entré à l'Hôtel Pieu de Nantes pour des donleurs violentes au cou et à la partie supérieure de la poitrme. Ce malade avait la respiration génée; l'inspiration notamment avait le caractère du spasme glottique, la voix était enrouée et dissonante, la deglutition etait difficile et douloureuse. Se sentant amélioré, il quitta l'hôpital, mais il y revint bientôt après dans un état infiniment plus grave; cette fois, il était evanosé. l'aphonie était complète, la dysphagir etait plus intense, et les accès d'oppression étaient terribles. Comme le malade était syphilitique, on pensa chez lui à des lésions syphilitiques du laryux avec ædème consécutif, et, vu l'imminence du péril, on pratiqua la trachéotomie. L'opération n'empécha pas le malade de succomber dans la muit.

A l'autopsie, on reconnut l'intégrité du laryux; il n'y avait ni lésions, ni cedème. A la partie inférieure de la trachée, sur sa face latérale gauche, existait un anévrysme de la crosse de l'aorle, pas plus gros qu'une moix. Cet anevrysme adherant à la trachee et étant longe sur sa face laterale par

^{1.} Rupture des anerrysmes de l'aurte dans la trachée et les bronches. Th. de Paris, 1875.

le nerf récurrent ganche. La trachée, dans sa portion qui ctait en contact avec l'anévrysme, présentait à sa lace interne une ulceration de quelques millimétres de diamètre. A ce niveau, le sac anevrysmal avait pris la trachée pour paroi, et il ét it si aminor, qu'il n'aurait certainement pas tardé à s'ouvrir dans le conduit aérien.

Cette observation reproduit exactement les notions indiquées plus haut. L'anevrysme syphilitique était de petite dimension; il ne comprimait ni la trachée, ni l'osophage; ce n'est donc pas la compression de ces canaux qui provoquait la dyspinée et la dysplagie; mais il tratissait sa presence par des symptômes d'emprind : aphonie, dysphagie, spasmes glottiques, oppression et asphyvie, dus au voismage du nerf récurrent. Et si le malade avait survécu à ces accidents, il était sous le coup d'un dénouement fatal, cur l'anevrysme, l'autopsie l'a démontré, était sur le point de se rompre dans la trachée et une hémoptysie foudrovante en cut été la conséquence.

M. Savard a publié une observation tout à fait comparable à la précédente : Un homme de quarante-quatre aus, qui avait contracte la syphitis au service militaire, lut prisbien des années après, de troubles de la voix et d'oppression. Plus tard, l'aphonie devint complète et la géne de la respiration fut compliquée de terribles accès de suffocation avec tirage (spasmes de la glotte). Comme l'auscultation de la postrine, du cœur et de l'aorte ne donnait que des résultats négatifs, on pensa à la possibilité d'adénopathies syphilitiques des ganglions bronchiques et l'on preservit l'iodure de potassoum à la dose journalière de 4 grammes. Mais la situation continua à s'aggraver et, le surlendemani de son entrée à l'hôpital, à neul heures du soir, le malade ful pris tout à coup d'une hémoptysie fondroyante a laquelle il succomba en mons d'une minute. L'autopsie fit reconnactee un ancyrysme de la dunension d'une noix, appendu a l'aorte sous forme d'un diverticule. L'anevaysne adhérait à la bronche ganche et à la trachée; il connermait le neil recurrent gauche. Après avoir incise la

trachée et les bronches, on constata, juste au niveau de la naissance de la bronche gauche, une perforation qui faisait communiquer la bronche et l'anévrysme; c'est par cette ouverture que s'était taite l'hémoptysie foudrovante.

Cette deuxième observation, absolument typique, nous prouve la gravité des anévrysmes, même de petile dimension, développés au voisinage de l'anse du nerf récurrent; elle nous prouve en outre, que ces anévrysmes peuvent ne se révêler par aucun des signes habituels aux autres anévrysmes de l'aorte thoracique, et ne trahir leur présence que par les signes spéciaux à l'anévrysme type récurrent.

Developpé à cette région, l'anévrysme échappe presque completement à nos moyens d'investigation, il échappe à la percussion et à l'auscultation, surtout quand ses dimensions sont petites; il ne détermine ni mouvement d'expansion, ni double centre de battements, ni matité, ni souffles, il ne trahit même pas toujours sa présence par des phénomènes douloureux; dans quelques cas, on ne voit rien, on n'eutend rien, on ne sent rien, et cependant on peut arriver a formuler le diagnostic de l'anévrysme par les symptèmes que j'ai indiqués.

MM. Kalindero et Baliés sont bien mis en évidence le rôle de l'aortite gommeuse et le rôle des gommes circonscrites dans la pathogénie de l'anévrysme syphilitique de l'aorte. Au nombre de leurs observations, il en est une qui rentre absolument dans la variété de l'anévrysme type récurrent que je decris en ce moment. Il s'agit d'un jeune médecm de vings-neuf ans ayant contracté la syphilis sept aus ayant. In traitement prolongé l'ayant uns pendant longtemps à l'abri de toute maintestation syphilitique, quand il fut pris, siv ans agrès l'infection, d'accidents l'uryigés, dysphonie, quintes de toux, et forts accès d'uppression. Les médecins

¹ Sward Bulletin de la So vete anatomique, 1879, p. 287.

^{2.} La Roumanie medicule, 1894, at 5.

de Bucarest, après examen laryngoscopique, furent d'avie qu'il s'agissait d'une compression de la trachée et du nerf récurrent par un petit anévrysme ou par des ganglions hypertrophies. En quelques mois les symptômes larynges disparament, les acces de suffocation étaient conjurés, le jeune médecin avait repris ses occupations et la santé semblant être parfade. Un jour, sans souffrance, sans avertissement, il fut pris d'une hémoptysie foudroyante et il mourur en quelques minutes. Néaumoins, avant de mourir, il eut encore le temps et l'étonnante présence d'esprit d'écure a M. Babés quelques lignes dans lesquelles il le priait de faire son autopsie et de conserver la pièce si elle offrait quelque interêt.

l'autopsie fut pratiquée en effet; elle démontra l'existence de plaques d'aortite syphilitique et un anévrysme sacci-



On voit sur cette figure i ouverture de l'anévey-me a, dans la bronche gauche, Bg. — A, sorte. — T, trachee, — lid, bronche dreite.

forme de la dimension d'une noix, développe sur la conca-

vité de la crosse de l'aorte; l'anévrysme reposait sur la bronche gauche et repoussait un peu à droite l'extremite interieure de la trachée. L'aorte ayant été incisée, l'anévrysme, ainsi que la planche et contre nous le montre, était perforé et communiquait avec la bronche gauche par une ouverture de 5 millimetres de dramètre.

Il est facile de reconstituer les différentes étapes de cette observation. Voilà un jeune homme qui prend la syphilis ; sept ans plus tard, survient une aortite syphilitique dont la principale tocalisation se fait sur le segment aortique qui avoisine l'anse du nerf récurrent gauche. A ce niveau se développe un anévrysme de petite dimension qui trahit sa présence par des symptômes empruntés au voisinage du nerf récurrent ; accès d'oppression, spasmes de la glotte, troubles de la voix. Après cet avertissement, tout semble rentrer dans l'ordre, mais l'anevrysme poursuit sa marche insidieuse; pas de douleurs, pas de battements, rien d'apparent; un jour la rupture se fait, et avec elle une hémoptysie foudroyante.

J'ai été témoin d'un fait du même genre, qui montre une fois de plus comment procède l'anévrysme type récurrent. En 1892, j'étais appelé en consultation par le D' Worlcker auprès d'un monsieur d'une cinquantaine d'années qui éprouvait dennis quelques mois des étouffements avec troubles de la voix et de la dégliition. Parlois, survenaient des acces pendant lesquels la deglutition était doufoureuse et presque impossible, l'aphonie était complete et la suffocation etait telle, que plusieurs fois le malade avait cru mourir. En dehors des accès, la voix restait enrouée, la déglutition était souvent génée et la respiration était loin d'être normale. L'examen de la region cardio-aortique ne nous donna que des résultats negatifs. Cependant, le malade était suphilitique; je pensai aussitôt à quelque lésion mediastine, et l'aneviysme type recurrent me vint aussitôt à l'idée. Je fis part de mes craintes à la famille et je parlar de la possibilité d'une hémoptysie foudroyante. Toutefors, afin d'être mieux renseigné sur l'état du laryux, je

demandai qu'un examen laryngoscopique fùt pratiqué par le \mathbf{D}^r Bonnier.

En conséquence, MM. Wælcker et Bonnier prirent rendezvous pour le lendemain matin afin de pratiquer cet examen et, au moment même où ils arrivaient chez le malade pour l'examiner, les domestiques affolés leur apprirent que celuici venait de succomber à l'instant à une hémoptysie foudroyante. Ce tragique dénouement vérifiait le diagnostic, et il n'est nullement douteux pour moi que ce malade, comme celui de M. Kalindéro, comme celui de M. Savart, venait de succomber à la rupture d'un anévrysme syphilitique de l'aorte qui s'était ouvert dans la bronche gauche, ou dans la trachée.

Ces observations prouvent que l'anévrysme aortique type récurrent évolue au milieu de symptômes qui lui sont propres. Ces symptômes, dysphonie, aphonie, accès de suffocation, de strangulation, de pharyngisme et d'œsophagisme, avec ou sans douleurs précordiales, se retrouvent plus ou moins dans toutes les observations. Suivant le cas, ces symptômes se succèdent ou se combinent; ils apparaissent sous forme d'accès, ils peuvent même ne durer qu'un certain temps à titre d'avertissement, comme chez le malade de M. Kalindéro, mais ils n'en ont pas moins une importance de premier ordre. Ils nous permettent de localiser l'anévrysme aortique dans le voisinage du nerf récurrent, c'est-à-dire dans la région, grave par excellence, où se fait le plus habituellement l'ouverture de l'anévrysme, dans la trachée et dans les bronches.

On aurait donc tort de croire que les anévrysmes les plus volumineux sont les plus redoutables. Un anévrysme qui se développe vers l'extérieur et qui atteint parfois des dimensions considérables, comme l'anévrysme du malade dont il a été question plus haut, peut persister bien des années, malgré ses grandes dimensions, avant de compromettre la vie du sujet, tandis que de petits anévrysmes, en connexion avec une bronche ou avec la trachée, peuvent provoquer une hémorrhagie foudroyante ches des gens qui soupçonnaient à

peine l'existence de leur lésion aortique. C'est par l'étude attentive des symptômes que j'ai essayé de mettre en rehef, aidés de l'examen laryngoscopique, qu'on arrive, dans la mesure du possible, à préciser la topographie de l'anévrysme aortique type récurrent.

E. ANÉVRYSMES CUPULIPORMES, GOMMES DE L'AORTE

Occupens-nous maintenant des aortites syphilitiques à gommes circonscrites, qui abontissent a des audriysmes cupuliformes multiples, de la dimension d'un poids a une noisette. Il n'est pas rare de compter cinq, six, finit de ces petits anevrysmes, échelonnés le long de l'aorte thoracique; on dirait une eruption de petits anévrysmes. Tantôl ces anévrysmes se développent sur une aorte qui n'est ni déformée, ni ectasiée, tantôt ils s'inscrustent sur les parois d'une grande dilatation anévrysmale. Pour plusieurs auteurs, ces petits anevrysmes seratent absolument spéciaux a la syphilis. Les quelques observations que je vais citer donneront une idée exacte de cette variété d'anévrysme.

Le 9 novembre 1892, entrait dans mon service un homme de quarante-trois ans, cruellement atteint, depuis quelques semaines, de crises qui survenaient de la taçon suivante : à la suite d'une course, après quelques mouvements un peu beusques, on même sans cause apparente, eclataient tout à coup des douleurs précordiales avec angoisse et étouttements. Plusieurs fois les crises avaient été si violentes que le malade avait eru mourir. Les douleurs partaient de la region precordiale et irraduient au bras et à la main gauche. La durée des crises était variable ; les premières avaient eté courtes, mais les dernières s'etaient succède coup sur coup, au point de durer plusieurs heures, presque sans repit. Le malade n'osait ni marcher, in monter un escalier ; il redoutait de se coucher, tant il craignait de voir reparaître la crise qui était pour lui un objet d'effroi.

Il etait evident que cet homme avait une augme de portrine dont nous devions rechercher la cause. La le découvrant pour l'examiner, nous aperçûmes, au-dessus de la clavicule gauche, une large syphilide pustulo-crustacée absolument caractéristique, et nous apprimes du malade qu'il était syphilitique depuis dix ans. La percussion et l'auscultation de la région cardio-aortique ne nous donnèrent que des résultats négatifs: l'aorte n'était pas augmentée de volume et l'orifice aortique était absolument sain. Le malade n'étant ni saturnin, ni goutteux, ni diabétique, ni tabétique, ni hystérique, ni fumeur, et la syphilis tertiaire etant chez lui en pleine éclosion, il était permis d'affirmer une aortite syphilitique.

Le soir même de son entrée à l'hôpital, le malade refusa de se coucher, tant il redoutait l'apparition de ses crises, et il demanda à passer la nuit dans un fauteuil. Malgré tout, il fut pris d'un accès terrible d'angine de poitrine, on le déshabilla, on l'étendit sur son lit, et à peine couché, il se dressa angoissé et terrifié, disant qu'il se mourait, et il

succomba, en effet, en quelques instants.

A l'autopsie, notre premier soin fut d'examiner l'aorte, elle était à peine dilatée, mais on voyait à sa surface quatre



petits anévrysmes représentés sur la planche ci-jointe et échelonnés de bas en haut: Un premier anévrysme, de la dimension d'un gros pois, siège au niveau de l'auricule droite. En second anévrysme, de même dimension, est à quatre centimètres au-dessus du précédent, en avant et à droite de l'aorte. Un troisième anévrysme, du volume d'une amande, fait saillie, un centimètre plus haut, à l'union de la portion ascendante et de la portion horizontale de l'aorte. Un quatrième anévrysme, de la

dimension d'un noyau de cerise, siège à la partie antérieure de l'aorte, à l'origine du tronc brachio-céphalique.

On incise l'aorte, on constate l'intégrité de l'orifice aortique et des valvules sigmoides; le vaisseau est épaissi et semé de plaques d'aortite gommeuse et athéromateuse. Deux des anévrysmes, le prentier et le troisième, sont excavés en forme de cupule mince et transparente, dont la rupture n'etait certainement pas éloignée. Les deux autres anévrysmes, le deuxieme et le quatrième, font, dans la lumière du vaisseau, une saillie dure et proéminente, formée de caillots fibrineux adherents à la paroi. A l'examen histologique fait sur le point le plus aminci des anévrysmes, on constate la disparition presque totale de la tunique moyenne. Les artères coronaires furent incisées et suivies avec soin dans tout leur trajet; leurs parois présentaient en différents endroits des lesions d'artérite, mais leur orifice était absolument libre et elles n'étaient nulle part obliterees.

En résumé, cet homme avait été atteint d'aortite syphilitique à processus aigu, ayant rapidement determiné des anevrysmes multiples; l'orifice aortique et les valvules sigmoides avaient éte ménages et la mort était survenue en pleine crise d'angine de poitrine, consécutive à cette aortite. Remarquons en passant, que la mort n'était pas attribuable ici à l'ischémie cardiaque consécutive à l'oblitération des coronaires, car le cœur n'était pas ischémié et les artères

coronaires étaient partout perméables.

Le second malade était un homme de cinquante-huit ans, entré dans mon service le 7 décembre 1892, pour une oppression angoissante qui était le symptôme dominant de sa maladie. Cette oppression, dont le début remontait à deux ans environ, avait été bientôt suivie de douleurs précordiales avec irradiations au bras gauche. Bien que les symptômes douloureux et dyspnéiques fussent associés, la douleur occupait néanmoins le second plan, l'ango.sse dyspnéique dominait la situation. À l'auscultation du cœur, je constatai à la base, au second temps, un souffle d'insuffisance aortique, et à la pointe, au premier temps, un souffle d'insuffisance mitrale. Je portai donc le diagnostic suivant : angine de portrine consécutive à une aortique et insuffisance mitrale. Restait à connaître la cause de cette aortique, et

comme après avoir passé en revue la sèrie des causes probables, je n'en trouvais qu'une, la syphilis, que le malade avait eue neuf aus avant, il me parut naturel de mettre l'aorute sur le compte de l'infection syphilitique, et je prescrivis des frictions mercurielles et l'iodure de potassium. Peu de jours après, le malade fut pris, dans la nuit, d'un terrible acces d'angoisse respiratoire et doulouceuse qui se reproduisit les jours suivants à intervalles de plus en plus rapproches et il succomba en quelques munites.

A l'autopsie, notre attention se porta d'abord sur l'aorte. Elle était dilatée avec plaques d'aortite chronique. Un



comptait sept petits anévrysines echelonnés de bas en haut. Le premier anévrysme a la dimension d'un grain de raisin et siège en avant et à droite de l'aorte au niveau du sommet de l'auricule droit. Le second anévrysine, de même volume, est situé au-dessus du précédent. Le troisieme anévrysine, plus petit, est un peu plus baut, le quatrième siège à la partie antérieure de l'aorte, près de l'origine du troite brachio-céphalique. Le cinquième anevrysine occupe la partie antérieure de l'aorte pres de

l'origine de la carotide gauche. Le sixième est situe pres de l'origine de la sous clavière gauche. La dimension de ess trois derniers anévrysmes egale le volume d'un novan de cerise. Enfin, un septieme anevrysme, de la dimension d'une noix, occupe la partie ascendante et latérale de l'aorte.

Quelques-uns de ces anevrysmes sont cupulitormes, excavés; d'autres sont tapissés de caillots fibrmeux qui font saille sons forme de nodos tés dans la lumière du vaisseau. L'examen histologique des parties les plus altérées fait constater la disparition complete de la tunique moyenne de l'aorte. Les arteres coronaires, soigneusement examinées dans toute leur étendue, ne sont oblitérées ni à leur orifice ni sur leur trajet; on n'y trouve de plaques athéromateuses qu'à un

centimètre de l'orifice de la coronaire postérieure. Le nuscle cardiaque est très hypertrophié, surtout au ventricule ganche; on y constate, à l'examen histologique, des trandes de tissu sciérosé.

Les deux observations sont d'un grand enseignement. Elles nous prouvent que la syphilis aortique peut évoluer sous forme de gommes circonsertes, aver on sans autre lesion du vaisseau. Ici, comme dans la plupart des cas de lesions syphitiques de l'aorte ascendante, les symptômes d'angor pectoris revêtent une intensite si violente, que c'est à l'angine de poitrine que nos deux malades ont succombé. Ils ont succombe bien qu'il n'y ait pas eu de coronarite, preuve que l'obliteration des coronaires n'est pas, il s'en faut, la cause unique de l'angine de portrine nortelle. Cette discussion sera entreprise au chapitre consacré à l'angine de portrine.

La multiplicite des anévrysmes syphilitiques avait été bien mise en relief par M. Jaccond, en 1886, dans ses Cliniques de la Pitie ou il cite plusieurs observations connues. Tels sont : le cas publie par Vallin, concernant un homme de quarante-cinq ans, syphilitique et mort subitement par hemorrhagie dans le péricarde, à l'autopsie duquel on trouva quatre anevrysmes sur l'aorte thoracique; le cas d'Oriebard, concernant un homme syphilitique de vingt-neut ans, à l'autopsie duquel on trouva trois anévrysmes de l'aorte thoracique, le premier au-dessus de la signioide posterieure, le second, un peu plus haut, et le troisieme an-dessous de l'origine du tronc brachio-cephalique; le casde Malegot, ou il est question d'un homme de cinquantelurit ans, à la fois alcoolique et syphilitique, à l'autopsie duquel on trouva trois aneversmes aortiques. I'un a l'origine de l'aorte, l'autre sur la crosse, le troisieme sur le diaphragme.

Le cas de Nalty (thèse de Verdié) concerne un homme ayant en la syphidis cinq ans ayant. Il remarqua un jour un battement à la racme du cou. Six mois plus tard, une tumeur pulsatile apparut à la même région, au-dessous et un peu à droite de l'articulation sterno-claviculaire. Il s'agissait d'un anévrysme. Le malade ayant des ulcérations tertiaires à la cuisse et au genou, il était rationnel de mettre l'anévrysme sur le compte de la syphilis et un traitement fut prescrit. Après une amélioration passagère, la situation empira et le malade succomba. A l'autopsie, on trouva deux anévrysmes, l'un au niveau de l'artère innominée, l'autre à l'aorte; ce dernier comprimait en arrière la trachée et faisait saillie en avant à la région sterno-claviculaire. Outre ces deux gros anévrysmes, il y avait encore à l'aorte plusieurs petits anévrysmes, caractérisés, dit l'auteur, par des érosions des parois du vaisseau et par des saillies gommeuses. De plus, de nombreuses gommes, variant de la dimension d'une tête d'épingle à un noyau de cerise, étaient disséminées à la surface du cœur et de l'endocarde.

Jonas¹ a rapporté l'observation d'un homme de trentetrois ans, ayant eu la syphilis à dix-neuf ans, et atteint depuis trois ans de troubles cardiaques et aortiques. Cet homme ayant succombé, on trouva, à l'autopsie, l'aorte élargie dans toute sa portion ascendante; sa surface était irrégulière, calcifiée par place, et, sur une hauteur de quatre centimètres à partir de l'orifice aortique, on comptait huit ou neuf petits anévrysmes du volume d'un pois à celui d'une aveline.

Dans l'aortite syphilitique, bien étudiée par MM. Brault et Letulle, la totalité des parois artérielles est infiltrée, sur un point circonscrit, par des lésions embryonnaires. « Les cellules rondes réunies de place en place en îlots nodulaires confluents ont une allure suspecte. On parvient de temps à autre, sipon à y reconnaître, du moins à y soupçonner la forme de gomme miliaire². »

MM. Kalindéro et Babès sont encore plus explicites sur la présence de gommes syphilitiques à l'aorte. Suivant ces auteurs, les petits anévrysmes multiples sont dus à des

^{1.} Annales de dermatologie et de syphiligraphie, 1895, p. 506.

^{2.} Letulle. Anatomie pathologique Cœur, vaisseaux, poumons, 1897, p. 163.

gommes des parois de l'aorte. Ontre l'anévrysme de l'aorte, dù à l'aortite sclereuse, il y a, disent ces anteurs, des anévrysmes petits et circonscrits, dus au développement de gommes syphilitiques dans les parois du vaisseau.

Les lésions syphilitiques de l'aorte sont, comme toutes les aortites, accessibles aux infections secondaires; c'est un point que MM. Kalindero et Bahés ont bien mis en relief. Dans plusieurs cas, ils ont constaté l'envahissement de l'aortite syphilitique par des microbes. Voici le résultat de leurs recherches⁴ : a La couche la plus interne de la tunique interne est un peu plus colorable, plus uniforme qu'à l'état normal et contient une nappe de microbes ayant la forme de diplocoques ou de courtes bactéries, très ruides, qui se colorent bien aux conleurs d'amiline et mienx encore à l'hématoxyline. On trouve par places des nids ou nodules plus gros renfermant ces microbes². »

F. CORONARITE SYPHILITIQUE

La syphilis revêt aux artères coronaires, comme à bien d'autres artères, deux formes principales, elle provoque tantôt la coronarite oblitérante, tantôt la coronarite ectasiante avec anevyvsme consécutif.

M. Letulie³ a rapporté l'observation d'une coronarite syphilitique végetante et oblitérante : il s'agit d'une feinme de trente-neuf ans, ancienne syphilitique, qui succomba, hémiplégique droite et aphasique, à un ramollissement cerebral consécutif à une endarterite oblitérante de la sylvienne gauche. Au nombre des lésions syphilitiques constatées sur plusieurs organes, M. Letulle trouva le cœur droit couturé de trainées fibreuses et atrophie dans toute sa moitié inférieure. Sur les coupes, le plus grand nombre des

¹ La Roumanie médicale, 1894, p. 141.

² Boisset et Romary, dans leur travait sur les nortiles expérimentales, passent en revue le rôle du françaiteme, de l'infection et de l'infaxication. Archives de medesine experimentale, septembre 1897.

⁵ Suc de med de Nancy, séance la 9 décembre 1896, - tallavardin et thereset. Arch gén de méd., pan 1°03.

artérioles coronaires du myocarde droit était atteint d'endartérite végétante.

M. Balzer a publié une observation d'anévrysmes miliaires syphilitiques des artères coronaires. Le sujet était un homme de cinquante ans ayant eu la syphilis et présentant encore actuellement un ulcère syphilitique tertiaire qui avait détruit la cloison et la sous-cloison du nez et une partie de la lèvre supérieure. Le malade ayant succombé à la phthisie pulmonaire, l'autopsie permit de constater les lésions suivantes : l'artère coronaire antérieure est le siège d'une trentaine de petits anévrysmes miliaires échelonnés à la surface antérieure des ventricules et à la surface des infundibules aortique et pulmonaire. Ces anévrysmes ont le volume d'une tête d'épingle; ils appartiennent aux artérioles du péricarde. Détachés de la paroi du cœur à l'aide de ciseaux courbes et examinés après coloration dans le picro-carmin, ces anévrysmes ont tous les types connus; ils sont sacciformes, fusiformes, disséguants. La rupture de l'un de ces anévrysmes suffirait à provoquer une péricardite hémorrhagique mortelle.

M. Haushalter a constaté, à l'autopsie d'un syphilitique qui mourut subitement en prenant son repas, une coronarite oblitérante caractérisée histologiquement par des amas développés dans la tunique vasculaire, amas dont l'aspect rappelait tout à fait celui des lésions gommeuses².

Traitement. — Après avoir étudié les localisations diverses et les différentes modalités des lésions syphilitiques de l'aorte, occupons-nous du traitement. Le mercure est le médicament souverain des aortites syphilitiques; on peut y joindre l'iodure. En ce qui me concerne, je donne la préférence aux injections huileuses ou aqueuses de bi-iodure d'hydrargyre. On pratique tous les jours une injection de 1 gramme à 2 grammes, ce qui représente 4 à 8 milligrammes de substance active; on peut facilement doubler

^{1.} La Presse médicale, 11 novembre 1896.

^{2.} Archives de psychologie, 1" juillet 1883.

la dose et au delà, et on continue pendant une quanzaine de jours. On s'arrête pour recommencer, et ainsi de suite, durant plusieurs mois. Pendant les périodes où l'on ne donne pas le mercure, on peut prescrire l'iodure de potassium.

Sous l'influence de ce traitement (qui est décrit en détail au Memento thérapeutique annexé au tome IV₁, on voit le plus seuvent s'amender et disparaître les douleurs vives et angoissantes de l'aortite syphilitique, comme disparaissent les céphalèes de l'artérite cérébrale; on a également raison des douleurs névralgiques intercostales cervico-brachiales, qui accompagnent parfois le développement de l'anevrysme. Peut-être même peut-on faire disparaître, on du moins modérer, la dysphée, les troubles de la voix, la dysphagie, les spasmes de la glotte et les acces d'oppression qui résultent de l'anévrysme développé dans le voisituage du nerf récurrent.

L'efficacite du traitement est prouvée par les observations que j'ai citees. Ainsi mon malade de l'Hôtel-Dieu, celuidont il a été question au début de ce chapitre, et chez lequel l'angine de poitrine avait acquis une terrible intensité, a ete si complétement soulagé par le traitement, qu'il a pu reprendre ses fonctions de gardien de la paix. Mon autre malade, celui dont l'anévrysme fait une forte saillie au thorax, et qui avait eu des névralgues cervicobrachiales qu'aucun traitement n'avait pu améliorer, a eté complètement débarrassé de ses douleurs par le traitement que M. Fournier avait déja present al hôpital Saint-Louis et que l'ai continué à l'Hôtel-Dieu. La malade que j'ai rue antrefois avec M. Potam, et qui avait une angine de poitr ne syphibilique qu'aucune médication ne pouvait calmer, en fut complètement débarrassée par le traitement mercur el et ioduré. Les malades de MM. Hallopeau, Rumpf, Vicenzo Vitone, atteints eux aussi d'angine de poitrine syphilitique, furent gueris par les préparations mercurielles administrées par l'estomac ou en injections. Le malade que j'ai eu autrefois à l'hôpital Saint-Antoine, et chez lequel M. Millard avait délà diagnostique un anévrysme syphilitique de l'aorte

vit disparaître sa dyspnée, sa névralgie brachiale et sou cedéme par le traitement increuriel et ioduré. Chez une des matades de M. Jaccoud, le traitement détermina une amehoration qui persista deux ans et peut-être même a cût-elle été définitive si le traitement n'avait pas éte abandonne trop tôt ». Chez le malade de Nalty le traitement produisit une diminution tres notable de la dyspnée et de la toux, et pendant quelque temps les pulsations de l'anevrysme furent moins intenses, la tumeur parut même diminuer de volume. En résumé, certains symptômes, la dyspnée, la toux, la douleur, suitout la douleur, s'amendent ou disparaissent sous l'influence du traitement fait en temps voulu.

Quand on a obtenu pareil résultat, on ne doit pas se tenir pour satisfant. La syphilis est, de sa nature, tenace et rebelle; elle ne cède pas facilement; gardons-nous de prendre pour une guérison ce qui n'est le plus souvent qu'une amélioration momentanée. Le traitement a eu raison des symptômes douloureux ou autres qui accompagnent l'aortife à ses débuts et à une époque plus avancée; fort hien; mais cela n'est pas suffisant. Alors même que ces symptômes ne reparaitraient pas, et à plus forte raison s'ils reparaissent, recommençons le traitement une deuxième, une troisieme fois, la durée du traitement étant de quinze à dix-buit jours en moyenne et les périodes qui séparent le traitement étant de quelques mois.

Si on est bien pénètré de ces principes et s'il est donné de pouvoir attaquer une aortite syphilitique a ses debuts, on obtient de véritables succès thérapeutiques; on pout en juger par les résultats que je viens de donner. Mais si les lessons aortiques sont déja anciennes, si l'anevrysme est dejá formé, faut-il s'abstenir de tout traitement spécifique? Telle n'est pas mon opinion, et bien qu'on ne pursse compter ici sur de vrais succès, on a néaumoins la satisfaction de pouvoir améliorer la situation du malade, conjurer un danger imminent et enrayer l'envalussement des lésions.

Il est encore un traitement que je ne saurais trop recommander, bien qu'il ne s'adresse pas directement à l'element syphilitique, c'est le traitement revulsif : pointes de feu ou vésicatoires à la région pricordiale, et surtout l'application d'un cautère (pate de Vienne et alcool) dont on entretient la suppuration le plus longtemps possible.

§ 7. LÉGIONS CARDIO-AORTIQUES DU TABES ANGINE DE POITRINE TABÉTIQUE

Discussion. — Les tabétiques ont parfois des lésions aortiques et cardiaques. Ce tait, qui nous parait banal, était incomm il y a une vingtaine d'années. Autpian le premier, en 1879, signala la coevistence des lésions cardio-aortiques et de l'ataxie locomotrice 1. Une de ses observations concerne un malade atteint depuis six ans de douleurs fulgurantes aux membres inferieurs et ayant en même temps une lésion aortique avec insuffisance et rétrécissement. Le malade ayant succombé, on constata, d'une part, les lésions médullaires caractéristiques du tabes et, d'autre part, des lésions aortiques; les valvules sigmoides, epaisses et ratatinées, avaient détermine l'insuffisance et le retrécissement de l'orifice. Dans une autre observation de Vulpian, il est question d'upe femine de cinquante et un ans, chez laquelle le tabes était accompagné d'une double lésion de l'orifice aortique avec ditatation de l'aorte et symptômes d'angine de poitrine. La malade mournt, et à l'autopsie on trouva les lésions medullaires du tabes et une insuffisance aortique; l'aorte était très dilatée, et incrustée, surtout à la crosse, de nombreuses plaques athéromateuses.

Cette coexistence des lesions tabétiques et cardio-nortiques n'avait pas échappe à Vulpian, « Je ne puis affirmer, dit il, qu'il v ait la une relation de cause à effet, i « is entin je crois devoir appeler votre attention sur cette coexistence;

^{1.} Valpan Legens sur les maindies du système nerveux, 1879, p. 394.

et M. Charcot, à la Salpètrière, a bien des fois insisté devant moi sur la fréquence des lésions aortiques chez les ataxiques.

Charcot et Bouchard publièrent, en 1866, un cas analogue à celui de Vulpian. Leur malade, sujette à de grands accès dyspnéiques, était atteinte de douleurs fulgurantes tabétiques et d'une lésion aortique avec double souffle d'insuffisance et de rétrécissement. La malade mourut et à l'autopsie, outre la lésion tabétique de la moelle, on trouva les lésions cardio-aortiques suivantes : cœur très hypertrophié, aorte dilatée et encroûtée d'athérome, valvules sigmoides recroquevillées, insuffisantes, et hérissées à leur bord libre de petites végétations verruqueuses.

En 1890, M. Grasset ayant réuni vingt-quatre cas, dont deux personnels, discute la pathogénie des troubles cardio vasculaires chez les tabétiques et invoque le retentissement

douloureux du tabes sur le cœuri.

A dater de cette époque, les travaux se multiplient. M. Letulle publie deux observations de lésions aortiques au cours du tabes et il indique, comme pathogénie, l'artério-sclérose généralisée, qui produirait à la fois le tabes et les lésions cardio-aortiques. En 1881, M. Jaubert, dans sa thèse inaugurale, réunit douze cas nouveaux. En 1883, M. Balacakis consacre sa thèse à ce même sujet. M. Truc, en 1885, fait connaître six autres observations *. Puis, viennent les travaux de M. Teissier 3, qui, en 1884, décrit comme lésions trophiques l'état fenètré, la perforation des valvules sigmoides, et compare ce mal perforant valvulaire au mal perforant plantaire. M. Raymond, dans son article du Dictionnaire des sciences médicales, résume ainsi la question : « L'hypothèse qui nous paraît le plus vraisemblable voit dans les lésions cardiaques, aortiques et mitrales des tabétiques, une complication fortuite amenée par le progrès de

^{1.} Grasset. Ataxie locomotrice et lésions cardiaques. Montpellier medical, juillet 1890.

Truc. Ataxie locomotrice et lésions cardiaques. Lyon médical, 1885.
 Teissier. Lésions trophiques des valvules aortiques dans l'ataxie locomotrice. Lyon médical, 1884.

l'âge, par la sémbté précoce, ou developpée sous l'influence de causes telles que rhumatisme, alcoolisme, syphilis, qui interviennent communément en pareil cas. »

La syphilis occupe, des lors, une situation prépondérante dans la pathogeme des lésions cardio-aortiques tabetiques. Un sait avec quel talent M. Fournier a cherché a étal la que le tabes est une fesion syphilitique ou parasyphilitique, bans le même ordre d'idees, il était tout naturel de suppresei que la syphilis provoque simultanement les lésions medulaires et les lésions aortiques du tabes. Déja M. Bouveret avant pubbe un cas concernant un syphilitique atteint à la fois de retrécessement aortique et de labes an debut, et chez lequel le traitement antisyphilitique determina une rapide amelioration. Schultze, en 1892, après avoir constate deny cas d'insuffisance aortique chez des tabeliques syphilitiques, n'hésite pas à mettre le tabes et la lésion aortique sur le compte de la syphilis. La même opinion est exprimee par M. Marie t.

Ce qui est certain, c'est que nous possédons aujourd'hui un grand nombre d'observations dans lesquelles les lésions aortique et mitrale ont apparu au cours de tabes contirme. Elles peuvent être distinctes ou associées; toutefois, les lesions aortiques sont trois fois plus frequentes que les lésions mitrales. Ainsi M. Nordmann's signale vingt lésions mitrales pures pour emquante et une lesions aortiques pures, j'ai vu plusieurs fois des lesions aortiques; je n'ai jamais constaté de lesions mitrales. M. Rendu a emis la meme opimon's. Voici la statistique de M. Nordmann;

Sur 35 cas de lésions aurtiques l'insuffisance aortique, 38 cas. Hetreussement aortique, 1 cas. Insuffisance et refreussement aortiques de talectiques, 6 cas. Ancressmes de la crosse de Faorte,

A care

** 128 PE L'APPAREIL CIRCULATOIRE.

Insuffisance mitrale, 10 cas.
Rétrécissement mitral, 4 cas.
Insuffisance et rétrécissement, 6 cas.

commante actuelle, c'est que les lésions aortiques muse se tabes lui-même, d'origine syphilitique. Je come la pretention de trancher cette question de come : je me permettrai néanmoins les réflexions sui-

· la scenus est vraiment, à la fois, cause du tabes et · ... tous aortiques, je me demande pourquoi les lésions ... unics n'apparaissent jamais qu'après le tabes; pourquoi somus n'engendre-t-elle pas tour à tour tantôt le tabes aus tard les lésions aortiques, tantôt les lésions aormes : puis tard le tabes. Je me demande également carquot des gens qui sont atteints d'aortite syphilitique (et sour nombreux) ne deviennent pas tabétiques. Il v a là, 1. 40 cas, une anomalie qui me choque. De plus, si c'est camement la syphilis qui engendre à la fois le tabes et mente, pourquoi la syphilis du tabétique réserve-t-elle tons ... mus pour l'artère aorte, et pourquoi ménage-t-elle sontes artères, notamment les artères cérébrales, qui an an des sièges de prédifection de la syphilis? Il y a là a ce une anomalie qui ne s'explique pas. Enfin, si les sons dortiques des tabétiques sont syphilitiques, poursom-elles habituellement si indolentes, si neu containes, alors que les aortites syphilitiques sont presque mones angoissantes et douloureuses, à l'instar de l'angine outrine? Je livre ces réflexions, et sans qu'elles soient acure a résoudre la question de pathogénie qui nous and . elles jettent du moins quelques doutes sur la facon ... tte pathogénie des lésions aortiques est interprétée .. es auteurs les plus recommandables, elles tendent à posseder la syphilis du rôle prépondérant qu'on lui avait ede, et si ce rôle persiste eu égard au tabes, il me paon effacé et presque nul quand il s'agit de lésions-aortiques tabétiques.

symptômes. - L'évolution clinique des manifestations

cardio-aortiques tabétiques présente quelques particularités; le trait le plus saillant, c'est qu'elles sont souvent silencieuses, latentes et ignorées des malades. Je ne pourrais mieux les comparer, à ce point de vue, qu'aux arthropathies tabétiques, qui malgré des désordres articulaires très accentués, sont habituellement indolores, au point que les malades peuvent exécuter tous les mouvements sans éprouver la moindre douleur a leurs jointures. Ce rapprochement entre les lésions articulaires et les lésions cardio-aortiques serait un nouvel argument en fayeur de la théorie qui tend à considérer ces lésions comme troubles trophiques du tabes. M. Grasset avait bien vu que les lésions aortiques des ataxiques ne s'annoncent pas par leurs symptômes habituels; il faut les rechercher, sans quoi elles passent souvent inapercues. Bon nombre d'auteurs, MM. Jaubert, Rendu, Albespy, Nordmann, signalent tous la tolérance singulière des lésions cardio-aortiques tabétiques. Pai constaté la vérité de cette assertion, et il m'est arrivé plusieurs fois, après avoir longuement examiné tel ou tel tabétique, qui dans le cours de son interrogatoire n'avait en rien attiré mon attention vers son aorte, de constater non sans surprise des lesions aortiques fortement accentuées.

Cependant, ces lésions ne sont pas tonjours effacées ou silencieuses, au point de passer inaperçues. Tel malade a des palpitations, tel autre a des douleurs ou des crises dyspnéiques; mais il est rare que ces symptômes prennent une tournure inquiétante, il est rare qu'ils aboutissent à la syncope et aux douleurs angoissantes de l'angor pectoris. L'évolution des lésions cardio-aortiques offre encore cette particularité qu'elles sont bien tolérées par le malade et qu'elles ne paraissent guère aggraver le pronostic du tabes. Les tabétiques meurent rarement par le cœur.

Certains tabétiques ont de vrais accès d'angor poctoris sans lésions aortiques. Chez un malade, tabétique, qui a lait le sujet d'une de mes leçons cliniques existait une vio-

^{1.} Diculatoy, Chn. méd. de l'Hôtel-Dicu, 1897. Angine de postrone Lobétique, 7-lecon.

lente angine de poitrine sans lésions appréciables de l'aorte. l'ai pense qu'il s'agissait, ici, de névralgie du plexus cardiaque, visceralgie cardio-aortique, comparable à tant d'autres viscéralgies que l'on rencontre à chaque instant dans l'histoire du tabes.

Cette idée d'une angine de poitripe, indépendante de lésions de l'aorte et des coronaires, et survenant à titre de viscéralgie tabétique, me paraît établie sur des preuves indiscutables et sont admises par plusieurs auteurs. Ces crises tabétiques pourraient être rapportées, dit Leyden, a nne névralgie cardialgique du neif pneumogastrique; neuralgia cordis, suivant l'expression de Romberg. A l'appui de son opinion, Leyden cite les observations suivantes : In homme de trente-huit ans, atteint de tabes avec ataxie, a. toutes les trois ou quatre semaines, des accès qui debutent par une douleur violente à la région du cœur, et qui durent une demi-heure environ. Pendant l'acces, le cœur bat a tont rompre, mais l'auscultation du cœur et de l'aorte ne permet de déceler aucune lésion, les tous du cœur sont puis, l'oritice aortique est sain, l'artère radiale est normale, il n'y a pas trace d'artério-sclérose. Une autre observation de Levden concerne un tabetique ataxique atteint d'abord de crises laryngées et plus tard de crises cardiagnes, caracterisées par une sensation effravante d'angoisse avec douleurs à la région cardiaque et irradiations dans le bras gauche. Pendant ses accès, le malade crut plusieurs fois qu'il allad mourir; il fil ses adieux à sa famille, convaincu qu'il ne resisterait pas à des attaques d'une telle intensité. Les den a bien soin de faire remarquer qu'on ne trouvait à l'auscultation cardio-aortique ni soulfles, ni bruits anormaux, ce qui permet d'affirmer qu'il s'agissait ici d'une visceralgie au vrai sens du mot.

Berbés à rapporté une observation analogue; elle concerne un homme de cinquante et un ans, tabétique, qui lut pris, dans le courant de sa matadie, d'une augme de poitrine des mieux caractérisées. Chez ce tabétique, les crises cardiaques ont été précedées de crises taryngées. La encore, il s'agissait bien d'angine de pottrine viscéralgique, car on ne trouvait aucune lesion à l'auscultation de l'aorte et du cœur.

M. Landouzy a publié une observation qui rentre dans la même catégorie. Il s'agit d'une femme de quarante-neuf ans, tabétique avérée, avec crises gastriques fréquentes, mais non syphilitique. Cette malade est prise par moments d'accès d'angine de poitrine avec palpitations, anxeté precordiale, oppression angoissante, sensation de déchirement partant du sternum et irradiant dans le bras gauche. Ici encore, il s'agit bien de viscéralgie, car le malade ne présente ni signes, ni symptômes de lésions aurtiques.

Groedel a rapporté l'observation d'un homme de quarante et un aus qui, dans le cours de son tabes, fut pris de violents accès d'angine de poitrine. Une nuit, il fut réveillé subitement par une oppression des plus vives avec sentiment d'angoisse et de douleur prévordiale. Pendant l'accès, le visage était pâle, couvert de sueurs, le pouls était petit et fréquent. L'accès était efficacement comhattu par le nutrite d'amyle. Bien que ces accès se fussent reproduits plusieurs fois pendant l'année, il ne fut possible de decou-

vrir à l'auscultation aucune lésion aortique.

M. Debove a longuement insisté sur cette angine de poitrine tabetique : chez un de ses malades l'accès d'angorpectoris est toujours précédé de douleurs en ceinture à la hase de la poitrine. Puis la douleur apparaît à la régionprécordiale au niveau de la troisième côte et irradie dans le bras gauche jusqu'à l'extrémite du petit dogt; elle est si violente, qu'il semble au malade a que tout s'arrête en lui ». Quand il éprouva ses premiers accès d'angine de poitrine, on lui conseilla de cesser complétement l'usage du tabac, dont il ne faisait du reste qu'un usage modere. Or, bienqu'il ne fume plus depuis cette époque, les accès n'eu continuent pas moins à reparaître. L'auscultation du cœur

^{1.} Debove. Angine de poitrine tabétique. Méd. mod., 14 déc. 1893.

et de l'aorte ne décèle aucune lésion; aussi M. Debove considére-t-il ces accès douloureux a comme une crise viscerale analogne à celles qui peuvent atteindre d'autres organes chez les tabétiques, crise viscérale qui est l'angine de poitrine a. Du reste, le malade en question eut plus tard des crises viscérales, anale, testiculaire et uréthrale.

le suis entièrement de l'avis de bebove et de Leyden, et contrairement à l'opinion de fluchard, j'admets parlaitement l'existence d'une viscéralgie cardio aortique qui peut être mortelle, neuralgia cordis, indépendante de lésions aortiques et de coronarite. Le tabes, maladie essentiellement douloureuse, suscite des crises violentes en bien des régions : aux membres inférieurs, à la région thoracique, à la face, à l'estomac, où elles rappellent les douteurs de l'ulcère; au rein, où elles simulent la colique néphrétique; au rectum, au testicule, à l'irrethre, au larynx; pourquoi done refuser aux nerfs du plexus cardiaque ce qu'on a si faculement concédé aux nerfs de tant d'autres régions et de tant d'autres organes?

Il est d'autant plus rationnel d'admettre une angine de poitrine viscéralgique chez les tabétiques, que le même malade a souvent des crises viscéralgiques d'autres organes: ainsi, le malade qui a fait l'objet de ma leçon avait eu des crises gastrique, uréthrale et rectale quand il fut pris de son augor pectoris; chez le malade de M. Debove, les crises d'angine de poitrine étaient precédées de douleurs thoraciques constrictives, et furent suivies de crises rectale, testiculaire et unethrale; la malade de M. Landouzy avait des crises gastriques quand survint chez elle l'augine de poitrine; un des malades de Leyden avait des crises laryngées terribles avant qu'ait apparu chez lui l'angine de poitrine. La viscéralgie cardio-aortique n'est donc pas un fait étrange on isolé dans l'histoire du tabes, elle rentre dans le groupe des antres visceralgies, elle les précède, elle les suit, elle alterne avec elles.

Mais, dira-t-on, s'il est rationnel, preuves cliniques en main, d'admettre une angine de poitrine tabetique, en

dehors de toute lésion de l'aorte et des coronaires, a-t-au du moins des preuves anatomiques qui permettent de ne laisser aucun doute à ce sujet? Eh bien oui; ces preuves anatomiques, nous les avons, indémables, témoin l'observation survante de Vulpian, publiée dans la Revue de médecine en 1885 : Un homme de trente-trois ans l'ut pris des premiers symptômes de son tabes à l'âge de vingt-neuf aus, des le début il avait en des crises gastriques. Dans le cours de son tabes, il éprouva des accès complets et terribles d'angine de portrine que Vulpian décrit minutieusement. Apres interrogatoire du malade, Vulpian avait eu soin d'elaguer l'hystèrie, dont il n'avait trouvé aurun stigmate, et il en arriva à admettre chez cet homme l'existence d'une angine de poitrine tabétique, indépendante de toute lesion cardio-aortique, l'examen du cœur et de l'aorte ayant fait constater l'intégrité de ces organes. Le malade mourut phthisique et le diagnostic recut une éclatante confirmation; la moelle présentait les lesions classiques du tabes, mais le curur et l'aorte étaient absolument sains. La névralgie cardiaque talétique est donc un fait acquis.

Des recherches histologiques sont venues confirmer cette opinion; les névrites péripherques expliquent des douleurs névralgiques dont la cause réelle était jusqu'ici passée inaperçue. Oppenheun a trouvé le nerf pneumogastrique dégénéré et atrophie dans un cas de tales accompagné de crises gastriques et d'angine de poitrine, avec douleurs irradiées dans le bras gauche. Chez un inalade qui avait en des acces d'angine de poitrine avec crises gastriques et la-gyngées, Grocco et Fusari ont constaté des altérations du plevus cardiaque, des nerfs pneumogastrique et laryngé, du sympathique abdominal et du plevus codiaque. MM. Pites et Vaillard, interprétant l'observation en question, admettent que les crises visceralgiques des talotiques, y compris les erises d'angine de poitrine, peuvent être dues aux névrites que nerfs viscéraux correspondants.

On peut donc affirmer que les tabétiques peuvent être attents de névralgie cardio-aortique, reproduisant le syndrome de l'angine de poitrine, de même qu'ils sont atteints de crises viscéralgiques : à l'estomac terises gastriques), aux reuns (crises néphrétiques), à l'urêthre (crises uréthrales), à la vessie (crises vésicales), aux testicules terises testiculaires), au rectum (crises ano-rectales). Toutes ces crises font partie du complexus d'o floureux du tabes : elles sont aux organes ce que sont aux membres les douleurs tèrebrantes, lancinantes et fulgurantes.

En resumé, un tabetique peut avoir, d'une part, des lésions aortiques avec ou sans angine de poitrine, et, d'autre part, de l'augine de poitrine sans lésions aortiques. Dans le premier cas, l'aorte est athéromateuse, déformée, ectasiée, l'orifice aortique est compronis, et, chose remar quable, ces lésions aortiques qui dans d'autres cas, dans la syphilis par exemple, sont si douloureuses et angoissantes, ces lésions aortiques tabétiques sont habituellément sidencieuses et indolentes. De tout ceci, il resulte ce fail, en apparence paradoval, que les tabétiques qui ont des accès terribles d'angine de poitrine sont généralement ceux qui n'ont pas de lésions aortiques, ils sont atteints de névralgies ou de névrites du plexus cardiaque.

Le traitement de l'angine de poitrine tabétique doit maintenant nous occuper. La medication mercurielle et iodurce ne doit jamais être omise, si le malade est syphilitique, car apres tout, if n'est pas impossible qu'il ait une poussee d'aortite sus-sigmoîdienne. En plus, il est une série de movens thérapeutiques que je recommande : comme traitement local, l'application de pointes de feu à la région aortique et mieux encore un cautére qu'on fait suppurer; le cautère, ce vieux moyen thérapeutique, beaucoup tropabandonné de nos jours, donne les meilleurs résultats. Je conseille le sac de glace en permanence jour et nuit. au devant du cœur. Pour éviter le poids du sac de glace, un a soin de le suspendre à un cerceau, et pour éviter l'érythème qui ne tarderait pas à se produire, ou protège la peau de la région précordiale avec un linge ou avec un tadetas gommé. Les piqures de morphine à la dose de f centigramme par injection et l'antipyrine à la dose de 1 à

3 grammes par jour, rendent de réels services.

A ces différents moyens thérapeutiques, on peut joindre la pendaison, ainsi que je l'ai fait pour notre malade, car la pendaison agit efficacement sur les douleurs des tabétiques; toutefois il faut procéder avec prudence et avec modération, car une crise d'angor pectoris, éclatant au mement de la pendaison, pourrait avoir de funestes conséquences.

S S. ANGINE DE POITRINE

Description. - La névralgie cardiaque qu'on nomme angine de postrine (Heberden), angor pectoris, est une affection douloureuse, paroxystique, survenant par accès. Tout à coup, sans cause appréciable, ou à l'occasion d'une émotion, d'une fatigue, d'un exercice insignifiant, après un repas un peu copieux, le malade est pris de son accès. Il éprouve à la région du cœur, le long du bord gauche du sternum, une douleur poignante, qui s'irradie en divers sens, an cou, à la nuque, à l'épigastre, au thoray : le plus souvent la douleur gagne le bras gauche, la main, les deux derniers doigts (sphère du nerf cubital), et la peau de la main devient pâle et exsangue. Unand l'accès est violent, la douleur est accompagnée d'une sensation épouvantable de constriction, d'angoisse, de dyspnée; le malade, pâle, atterré, couvert d'une sueur froide, est serre comme dans un étau, ou écrasé par un enorme poids; la suffocation et la syncope paraissent imminentes, et le malheureux, ne pouvant ni parler ni bouger, mais conservant sa connaissance tout entière, éprouve cette inexplicable sensation de la vie qui s'éteint. a C'est comme une panse de la vie » (Elsner). L'accès dure quelques secondes, quelques minutes, puis il disparait, laissant après lui les traces de son passage, de l'engourdissement du bras gauche, un gonflement du testicule

(Laēnnec), un impérieux besoin d'uriner, des éructations gazeuses, des vomituritions, une grande lassitude.

Toutefois l'accès n'a pas toujours, il s'en faut, la forme classique que je viens de lui décrire. La douleur partie du cœur suit les irradiations les plus diverses; elle n'est pas forcément localisée au côté gauche; elle peut envahir le bras et la main des deux côtés, elle remonte le long du cou jusqu'à l'articulation de la mâchoire, elle descend vers l'épigastre et contourne le tronc en forme de ceinture, ou se prolonge dans l'aine jusqu'au testicule. On a vu la douleur suivre une marche inverse, partir de la main et monter rapidement vers la poitrine à la façon d'une aura; ce qui faisait supposer à Trousseau que l'angor pectoris est parfois une manifestation de l'épilepsie, une névralgie épileptiforme.

Pendant l'accès, et malgré l'imminence de la suffocation, l'auscultation de la poitrine ne fait entendre aucun bruit anormal; les battements cardiaques sont normaux ou ralentis; ils peuvent être irréguliers, si l'angor pectoris est associée à des lésions cardio-aortiques; dans queiques cas ils sont précipités.

Chez certains malades ce n'est pas la douleur qui domine la scène, les manifestations de l'angine de poitrine changent de caractère, et l'accès douloureux est accompagné ou remplacé par des accès d'oppression avec ou sans palpitations. Parfois même la dyspnée est tellement dominante que l'élément douloureux est tout à fait relégué au second plan. Cette dyspnée angoissante, paroxystique, rappelle un peu les grandes dyspnées urémiques.

Dans bien des cas, l'angine de poitrine n'a pas l'acuité que je viens de lui décrire; le malade éprouve à l'état presque constant, pendant plusieurs semaines, pendant plusieurs mois, d'une façon continue ou intermittente, une douleur du bras gauche, une sensation de gêne, de douleur, de constriction, d'oppression, dont le siège est à la région précordiale; état chronique, entrecoupé par intervalles de

^{1.} Trousseau. Clin. méd., t. II, p. 511.

quelques symptômes aigus. La perte d'appétit, la salivation, la constipation, le ballonnement du ventre, sont des symptômes qui s'observent fréquenment pendant la durée des accès.

Étiologie. L'angine de poitrine et ses différentes variétés peuvent être le résultat de causes multiples. Dans quelques cas l'angine de poitrine est une névralgie indépendante de toute lesion appréciable, névralgie parfois doublée d'une névrite; mais le plus souvent elle est associée à des lésions de l'aorte et des artères coronaires. l'our simplifier un peu cette question de pathogénie qui a été le prétexte de discussions sans nombre, voici comment je propose d'envisager la question.

l'ans une première varièté, l'angine de poitrine est la conséquence d'une lésion de l'aorte et des artères coronaires. Sur ce point tout le monde est d'accord. La coronarite atteint habituellement les deux artères coronaires. Les lésions atheromateuses, l'endarterite, l'artério-sclérose des artères coronaires, provoquent leur rétrécissement et peuvent aboutir à leur obliteration. L'ischémic du cœur, les symptômes de l'angine de poitrine et la mort subite peuvent en être le résultat. Toutes les aortites, aigues ou chroniques, aortites infectieuses, aortites syphilitique, goutteuse, athérome aortique, favorisent l'angine de poitrine de cette première categorie.

A une deuxième variété appartient l'angine de poitrine tributaire des lésions aortiques sans participation des artéres coronaires! A l'un des précedents chapitres concernant l'aortite syphilitique, j'ai rapporté l'observation de deux malades qui ont succombé dans mon service à des crises d'angor pectoris; l'autopsie m'a démontré la présence de lésions aortiques et la perméabilite complete des arteres coronaires. Ceci prouve que l'ischémic cardiaque consecuive à la coronarite obliterante, à l'encontre de l'opinion de quelques auteurs, n'est pas indispensable à l'accès mortel de l'angor pectoris.

^{1.} Morch Laval éc. L'angor pectoris non coronarienne. Rerue de médetine, 10 oct. 1899.

Dans une troisième variété se placent les angines de poitrine sans lésions aortiques et sans coronarite; ce sont des névralgies, des névrites du plexus cardiaque, à l'instar des névralgies et névrites du nerf facial, du nerf sciatique, etc.

Les tumeurs du médiastin qui avoisinent le plexus cardiaque peuvent susciter la névralgie ou la névrite qui provoque l'angine de poitrine. Il est des cas où l'on a constaté à l'autopsie une inflammation, une névrite du plexus cardiaque (Lancereaux) avec ou sans participation du nerf phrénique

(Peter)1.

A l'état de névralgie, l'angine de poitrine est associée à l'épilepsie, à l'hystérie, à la névropathie cérébro-cardiaque (Krishaber), au diabète (Vergely), au brightisme (obs. personnelle); elle est provoquée par l'abus du tabac (Beau), du thé, du café. La diathèse goutteuse peut se traduire par l'angine de poitrine comme elle se traduit par la migraine ou par des accès d'asthme. Le rhumatisme peut également développer la névralgie cardiaque; tantôt l'angine de poitrine apparaît en pleine attaque de rhumatisme articulaire aigu, tantôt elle est d'essence rhumatismale, le malade n'ayant pas encore subi l'attaque articulaire (Viguier) 2.

Au précédent chapitre concernant l'augor pectoris tabétique, j'ai cité, entre autres, une remarquable observation de Vulpian concernant un tabétique atteint de crises d'angor pectoris. Cet homme mourut et à l'autopsie Vulpian ne trouva aucune trace de lésion aortique, il s'agissait de viscéralgie cardiaque. Les tabétiques ont des crises névralgiques cardiaques comme ils ont des crises névralgiques gastriques, rectales, uréthrales, etc.

Pour certains auteurs, il n'y aurait d'angine de poitrine vraie que celle qui est due au rétrécissement des artères coronaires et à l'ischémie consécutive du cœurs; les autres variétés seraient de fausses angines de poitrine.

^{1.} Lancereaux. Gaz. méd., 1864. — Peter. Clin. méd., t. I, p. 458.

^{2.} Arch. gén. de méd., décembre 1873.

^{5.} Huchard. Angine de poitrine. Mal. du cœur et des vaisseaux. Paris, 1889. — Sée. Mal. du cœur. 1889. p. 228.

Ainsi se trouveraient constituées, suivant ces auteurs, deux grandes classes d'angine de poitrine : à l'une appartiendrait l'angine de poitrine avec lésion des artères coronaires, c'est la vraie, celle qui tue; dans l'autre classe prendraient place les angines de poitrine, névralgie on nevrite sans lésions des artères coronaires, ce seraient les

fausses angines, celles qui ne tuent pas.

Lh bien, cette division me paraît beaucoup trop absolue. Je veux bien admettre que dans un grand nombre de cas. le rétrécissement et les lésions des artères coronaires sont la cause dominante de la maladie, mais je ne neux souscrire à la classification qui voudrait diviser les angines de poitrme en deux catégories hien tranchées, l'une concernant l'angine vraie, habituellement grave, trop souvent mortelle. l'autre concernant la fausse angine considerée. comme une quantité assez negligeable. Que le malade qui a une coronarite oblitérante soit plus gravement atteurt que celui qui ne l'a pas, d'accord; mais ce n'est pas une raison pour dire que ce dernier a une fausse angine; il a si peu une fausse angine que ses accès penvent être terriblement douloureux, angoissants et mortels. Iteux lois, à l'hôpital Saint-Antoine et à l'hôpital Necker, j'ai été témoin de la mort par angine de poitrine; l'autopsie a été faite avec tout le soin possible : les deux malades avaient une aortite chronique; chez l'un des deux, l'aortite etait syphilitique et accompagnée de petits anévrysmes multiples, mais chez ces deux sujets les arteres coronaires étaient libres à leur orifice et perméables pendant tout leur trajet. Il n'y a donc pas des angines vraies et des augines fausses, il y a des angines de poitrine, qui sont plus ou moins redoutables, mais qui toutes peuvent tuer. Du reste, au point de vue du pronostie, comment affirmer pendant la vie que les artères coronaires sont ou ne sont pas lésées? Je pose donc en principe que tout individu atteint d'angine de poitrine peut en mourir.

En fin de compte, quelle que soit la cause première de l'angine de poitrine, qu'il y ait ou non ischémie cardiagne,

que la lésion initiale atteigne l'aorte seule ou l'aorte avecles coronaires, ou les coronaires sans l'aorte, c'est le plezus cardiaque avec les nerls qui y aboutissent et avec les nerfs cardiaques qui en émanent qui sont le siège initial et principal des symptômes. Le plexus cardiaque tout entier peut y participer, branches du pneumogastrique, du grand sompathique et ganghons; la richesse de ce plexus, l'importance des nerfs qui concourent à sa formation, ses anastomoses nombreuses, expliquent à la fois la gravité et la diversité des symptômes. Les irradiations douloureuses, les synesthésies, modifient l'expression symptomatique de l'accès, qui, suivant les circonstances, se traduit par une prédommance de la douleur, ou de la dyspnée, ou de l'état syncopal, ou par tous les symptômes reunis. Le plexus cardiaque, par les rameaux pneumogastriques ou sympathiques, tient sous sa dépendance les symptômes d'angoisse, d'asphyxie, de douleur précordiale, de syncope. La répercussion sur le plexus brachial, et principalement sur le nerf cubital, explique les douleurs de la main et du petit doigt. Quand l'accès douloureux est plus géneralise, la diversité des douleurs est en rapport avec les neifs atteints par la névralgie : ainsi s'expliquent les sensations de strangulation et d'esophagisme (filets du pneumogastrique), la constriction thoracique, les douleurs aux insertions diaphragmatiques (nerf phrénique), la pâleur, la sueur, la prostration, le refroidissement des extrémités (irradiations au grand sympathique) (Peter).

Marche. — Les premiers accès d'angine de poitrine sont généralement légers ou fugaces, ils n'ont pas encore l'intensité qu'ils auront plus tard. Dans quelques cas nearmoins la maladie peut être mortelle des le premier acces. l'ai assisté à la mort d'un des médecins les plus distingues de l'hôpital Saint-Louis qui succomba dans la journée même ou apparurent les premiers accès. Certains individus, le cas est rare, en sont quittes pour un seul accès; habituellement les crises, d'abord éloignées, se rapprochent et finissent par revenir toutes les semames, tous les jours. l'arfois, le

malade conserve, même en dehors de ses accès, pendant des semaines et des mois, une sorte de gêne respiratoire, une constriction précordiale, un engourdissement du bras, un endolorissement de la région de l'aorte. Les accès sont fréquemment périodiques et reviennent à heure fixe, que la nevralgie soit ou non symptomatique d'une tésion organaque; la périodicité n'est donc pas un signe distinctif en faveur de la névralgie pure.

Les chances de guérison sont plus grandes et le pronostic est plus favorable quand l'angor pectoris n'est pas associée à des lésions des coronaires ou à une lésion de l'aorte, le pronostic est surtout moins grave quand la maladie n'est qu'une simple névrose (hystérie, tabagisme); néanmoins l'angine de poitrine est toujours redoutable, la mort subite et la syncope mortelle en sont des terminaisons trop fré-

quentes.

Diagnostic. — Le diagnostic de l'angine de poitrine est quelquefois difficile, à cause de la variabilité de ses symptômes. La pleurodynie de la région précordiale est caractérisée par des douleurs superficielles, limitées au planmusculaire et n'irradiant pas au delà des parties envahies. Les nevralgies vervico-brachiales et thoraciques sont limitées au trajet des nerfs malades, elles présentent des points douloureux flxes, elles n'éclatent pas avec la brusquerie de l'angor pectoris. Il ne faut pas oublier que l'angine de poitrine n'est souveut qu'un épiphénomène ou même un signe augnt-coureur des lésions de l'aorte et du médiastin; elle est fréquemment le premier avertissement de l'anévrysme de l'aorte!; il importe en pareil cas de faire le diagnostic de la cause. D'autres fois, au lieu d'apparaître au complet, l'angine de poitrine ne s'accuse que par un de ses symptômes, engourdissement du bras gauche, douleur limitée au petit doigt, sensation de constriction et d'angoisse à la région du cœur; ces formes frustes méritent d'être connues. La névralgie du nerf phrénique primitive ou consécutive

^{1.} Trousseau. Clin. med., t. II, p. 502.

ime pieuresie diaphragmatique, à une spéricardite aigué, caraunt par un ensemble de symptômes (siège de la eneur, evepnée, hoquet) qui permet de la distinguer de covanne cardiaque, mais cette névralgie du nerf phréque est quelquefois associée directement (névrite) ou directement (irradiation réflexe) à la névralgie du plexus adaque; il y a dans ces cas-là « une association de douveurs qui portent à la fois sur l'innervation de la circulation par le plexus cardiaque et sur l'innervation de la respuration par le nerf phrénique » (Peter).

L'angine de poitrine hystérique mérite une mention spénale; son diagnostic doit reposer sur les considérations suvantes : l'attaque est habituellement nocturne; on contate des zones hystérogènes à la région précordiale, à la région sternale, et c'est par l'exaltation, c'est par l'hyperesthesie de ces zones hystérogènes que débute l'aura de l'accès. L'angine de poitrine hystérique se termine par des pleurs, par des sanglots, elle est provoquée par des causes norales, contrairement à l'angine non hystérique qui est surtout provoquée par des causes physiques (fatigue, marche, rellort).

Traitement. — Une première indication est d'éloigner toute cause (émotion, fatigue, repas copieux, excès de tabac), capable de provoquer l'accès; une seconde indication aura pour but de combattre la maladie (goutte, rhumatisme, syphilis) dont l'angine de poitrine n'est parfois qu'une manifestation.

Au moment de l'accès, le vrai traitement me paraît être la morphine et la glace. On pratique une ou plusieurs injections sous-cutanées de morphine de 1 centigramme par injection, et l'on applique à la région précordiale des achets de glace. A ces moyens on peut ajouter les inhalations d'éther ou de chloroforme. La saignée locale, l'applition de sangsues ou de ventouses scarifiées à la région touloureuse, donnent souvent de bons résultats 1.

L'usage de l'antipyrine rend de réels services. On prescrit 2 grammes d'antipyrine en cachets de 50 centigrammes, à prendre par quarts d'heure. J'en dirai autant du nitrite d'amyle en ampoules; quelques gouttes inspirées suffisent parfois pour amener une amélioration immédiate.

En dehors des accès, on appliquera sur la région douloureuse des révulsifs, vésicatoires, cautères, pointes de feu. Dans un cas où les symptômes douloureux persistèrent longtemps, j'ai laissé en permanence, sur la région précordiale, pendant plusieurs semaines, des sachets de glace qu'on renouvelait jour et nuit; il faut avoir soin en pareil cat de protéger la peau au moyen de linges ou de flanelle pour éviter l'érythème qui ne manquerait pas de se produire. Dans le cas auquel je fais allusion, la malade se trouvait tellement soulagée par les applications permanentes de glace, qu'elle avait pris l'habitude de sortir sans enlever ses sachets.

A l'un des chapitres précédents, il a été question de l'angor pectoris associé aux lésions syphilitiques de l'aorte : je n'y reviens pas.

Tout individu enclin à l'angine de poitrine, quelle qu'en soit la cause, doit supprimer le tabac, les alcools, le thé, le café, éviter les émotions vives, les veilles prolongées, les libations, les repas copieux, les exercices violents. Il éprouvera aussi les bons effets de la médication hypotensive (fluchard).



TABLE DES MATIÈRES

DU TOME I

PREMIÈRE CLASSE

MALADIES DE L'APPAREIL RESPIRATOIRE

CHAP	TR	E I. — Maladies des fosses nasales 1
S	1.	Coryza
•		A. Coryza aigu
		B. — chronique
6	2.	Diphthérie nasale 6
6	3.	Syphilis nasale. — Rhinite syphilitique 8
٠		1º Chancre nasal 8
		2º Accidents secondaires. Coryza syphilitique 11
		3º Accidents tertiaires de la syphilis nasale 43
8	Ā.	Tuberculose des fosses nasales. — Lupus du nez. 24
3		1º Tuberculose des fosses nasales 24
		2º Lupus du nez
R	K	
8	0.	Épistaxis
CHAPI	TR	E II. — Maladies du larynx
8	1.	Aperçu général de l'anatomie et de la physiologie
_	_	du laryox
		Laryngite catarrhale aiguë
5	3.	Laryngites chroniques
Di	EC1.	AFOY, PATROL. T. J. CO

TABLE DES MATIERES.

§ 4. Syphilis du larynx. — Laryngopathies secondaires.	_
Laryngopathies tertiaires Laryngopathies secondaires	5
Laryngopathies secondaires	5
— tertiaires	5
 syphilitiques héréditaires 	7
§ 5. Tuberculose du larynx. — Phthisie laryngée	7
§ 6. Diphthérie du larynx. — Croup	8
§ 7. Laryngite striduleuse. — Faux croup	9
§ 8. Les œdèmes du larynx. — Œdème syphilitique .	10
Œdême brightique du larynx	10
§ 9. Spasmes de la glotte	12
§ 10. Paralysies des muscles du larynx	12
CHAPITRE III. — Maladies des bronches	15(
C. A. Dunnakita nimak	4.004
§ 1. Bronchite aiguē	13
§ 2. Bronchite capillaire. — Broncho-pneumonie. —	
Pneumonie lobulaire	13
§ 3. Bronchite chronique.	15
§ 4. Dilatation des bronches. — Bronchectasie	10
§ 5. Les bronchites pseudo-membraneuses	171
Bronchite pseudo-membraneuse chronique	179
§ 6. Syphilis trachéo bronchique	174
§ 7. Coqueluche	179
§ 8. De l'asthme	180
§ 9. Asthme d'été. — Fièvre de foin	197
CHARLED IV BELLEVICE An economic	004
CHAPITRE IV Maladies du poumon	200
§ 1. Aperçu général de l'anatomie du poumon	200
§ 2. Congestion pulmonaire	203
§ 3. Fluxion de poitrine.	204
§ 4. Pneumonie aiguë, lobaire, tibrineuse Infection	
pneumonique. — Pneumococcie. — Localisa-	
tions multiples de la pneumococcie	204
§ 5. Pneumonie chronique. — Sclérose du poumon.	243
§ 6. Pneumonies professionnelles. — Pneumokonioses.	247
§ 7. Thrombose et embolies de l'artère pulmonaire	250
Embolies mécaniques de l'artère pulmonaire	251
pulmonaires spéciales et infectantes	25/
	-

TABLE DES MATIÈRES.	947
§ 8. Gangrène du poumon. — Gangrène d'origine em-	
bolique. — Gangrène d'origine aérienne	258
§ 9. Hémorrhagies broncho-pulmonaires, hémoptysie.	269
§ 10. De l'emphysème pulmonaire	276
§ 11. Les ædemes du poumon. — Ædeme brightique	
suraigu	280
§ 12. De la tuberculose en genéral. — Bacilles. —	
Toxines. — Tuberculoses locales	296
§ 13. Phthisie pulmonaire. — Tuberculose chronique	
commune	314
§ 14. Phthisie fibreuse.	353
§ 15. Phthisie pneumonique. — Pneumonie tubercu-	220
leuse. — Pneumonie casteuse	358
§ 16. Tuberculose granuleuse aiguē. — Tuberculisation généralisée aiguē	365
§ 17. Les fausses tuberculoses du poumon.	373
Pseudo-tuberculose aspergillaire	574
§ 18. Cancer du poumon	383
§ 19. Lithiase broncho-pulmonaire	388
§ 20. Kystes hydatiques du poumon et de la plèvre	393
§ 21. Syphilis du poumon, acquise et héréditaire. —	
Pneumopathies syphilitiques	417
1º Syphilome pulmonaire à marche aigue sinu-	
· lant la tuberculose aiguē	420
2º Syphilome pulmonaire simulant la tuberculose	
chronique vulgaire	420
3º Syphilome pulmonaire à prédominance sclé-	
reuse, scléro-gommeuse, avec ou sans dilata-	
tions bronchiques, avec ou sans adénopathics.	45.7
4º Gangrène pulmonaire syphilitique	458
5º Pneumonie syphilitique associée à la tubercu-	
lose pulmonaire	440
6º Syphilis pulmonaire héréditaire	443
CHAPITRE V. — Maladies de la plèvre	450
§ 1. Pleurésies aiguēs séro-fibrineuses. — Pleurésie tu-	
berculeuse séro-fibrineuse	450
§ 2. Comment savoir si une pleurésie séro-fibrincuse	
aiguë est ou n'est pas tuberculeuse. — Cyto-	
diagnostic. — Séro-diagnostic	487

TABLE	DRS	MATI	ÉRES
IADLE	DEO	MAL.	LEILLE

§ 3. Pleurésies hémorrhagiques	518
Premier groupe	522
Deuxième groupe. — Pleurésies hémorrhagiques	
tuberculeuses	524
Troisième groupe. — Pleurésies hémorrhagiques	
cancéreuses	528
Quatrième groupe. — Hématome pleural	534
Traitement des pleurésies hémorrhagiques	535
§ 4. Pleurésies purulentes de la grande cavité pleurale.	538
Pleurésie purulente à streptocoques	544
Pleurésie purulente à pneumocoques	546
Pleurésie purulente à staphylocoques	550
Pleurésie purulente tuberculeuse	551
Autres pleurésies purulentes	553
§ 5. L'empyème pulsatile	553
§ 6. La pleurésie interlobaire vomique. — Hémoptysies	
interlobaires	570
§ 7. La pleurésie médiastine. — Syndrome médiastinal.	593
§ 8. Pleurésie diaphragmatique	607
§ 9. Pleurésies cloisonnées, aréolaires, polymorphes	608
§ 10. Pleurésies syphilitiques	612
§ 11. Pleurésies appendiculaires. — Pyo-pneumothorax	
aprendiculaire. — Empyème sous-phrénique ap-	
pendiculaire	617
§ 12. Pleurésies ozéneuses, puantes, fétides, putrides,	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
gangréneuses	637
Pleurésies fétides	638
Pleurėsies putrides	643
Pleurésies gangréneuses	658
§ 13. Des vomiques	
S 10. Des vointques	
§ 14. Epanchements chyliformes de la plèvre	666
§ 15. Hydrothorax.	669
§ 16. Pneumothorax, hydro-pneumothorax	669
CHARLES THE RESERVE AND A STATE AND ASSESSMENT OF THE PARTY OF THE PAR	
Cliapitre VI. — Maladies du médiastin	676
§ 1. Tumeurs du médiastin	676

DEUXIÈME CLASSE

MALADIES DE L'APPAREIL CIRCULATOIRE

CHAPITRE I. — Maladies du péricarde	687
§ 1. Péricardites aiguës	687 697 700
CHAPITRE II. — Maladie de l'endocarde	701
§ 1. Des endocardites aiguës	701 703 707 721 723 731 754 759 762 765
CHAPITRE III. — Maladies du myocarde	768
§ 1. Myocardite aiguë.— Dégénérescence graisseuse du cœur	769 774 778 781 782

TABLE	DES	MATIÈRES.
IUDDG	DEG	MAY TENTON

§ 4. Syphilis du cœur	783
§ 5. Tumeurs du cœur et tuberculose du myocarde	785
§ 6. Hypertrophie et dilatation du cœur	787
§ 7. Asystolie.	795
3	
CHAPITRE IV. — Névroses du cœur	794
§ 1. Palpitations	794
§ 2. Tachycardie paroxystique	798
§ 3. Pouls lent permanent	801
§ 4. Goitre exophthalmique. — Maladie de Basedow. —	
La maladie de Basedow et les psychoses. —	
Traitement médical et traitement chirurgical.	804
	001
CHAPITRE V Maladies des vaisseaux	838
§ 1. Phlébites. — Phlegmatia alba dolens	858
§ 2. Artérites. — Athérome. — Artério-sclérose	849
Artérites traumatiques	855
	856
— infectieuses	800
- toxiques Athérome Artério-sclé-	
rose	859
§ 3. Artérites syphilitiques. — Artérite oblitérante. —	
Gangrene syphilitique. — Anevrysme syphili-	
tique	862
§ 4. Aortites aiguës. — Aortites chroniques	867
§ 5. Anévrysmes de l'aorte thoracique	875
§ 6. Syphilis de l'aorte. — Anévrysmes aortiques syphi-	
litiques	891
A. Aortite syphilitique sus-sigmoïdienne	896
B. Syphilis de l'orifice aortique. — Insuffisance	
aortique syphilitique	902
C. Anévrysmes syphilitiques de l'aorte	904
D. Anévrysme de l'aorte, type récurrent	908
E. Anevrysmes cupuliformes. — Gommes de	V00
	915
l'aorte	
F. Coronarite syphilitique	921
§ 7. Lésions cardio-aortiques du tabes. — Angine de	
poitrine tabétique	925
§ 8. Angine de poitrine	935

PARIS. — IMPRIMERIE LAHURE 9, rue de Fleurus. 9.





